WELTORGANISATION FUR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

TIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51)-Internationale Patentklassifikation 6:

C07D 239/60, 403/12, 251/30, 239/96, 491/04, A61K 31/505

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 96/11914

A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

25. April 1996 (25.04.96)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP95/03963

(22) Internationales Anmeldedatum: 7. Oktober 1995 (07.10.95)

Liliane [DE/DE]; Wollstrasse 129, D-67065 Ludwigshafen (DE). RASCHACK, Manfred [DE/DE]; Donnersbergstrasse 7, D-67256 Weisenheim (DE).

(30) Prioritätsdaten:

4

P 44 36 851.8 195 33 023.4

14. Oktober 1994 (14.10.94) DE

7. September 1995 (07.09.95) DE (74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen

(DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, FI, HU, JP, KR, KZ, MX, NO, NZ, PL, RU, SG, SI, SK, UA, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): RIECHERS, Hartmut [DE/DE]; Müller-Thurgau-Weg 5, D-67435 Neustadt (DE). KLINGE, Dagmar [DE/DE]; Brückenkopfstrasse 15, D-69120 Heidelberg (DE). AMBERG, Wilhelm [DE/DE]; Stettiner Ring 24, D-61381 Friedrichsdorf (DE). KLING, Andreas [DE/DE]; Riegeler Weg 14, D-68239 Mannheim (DE). MÜLLER, Stefan [DE/DE]; Closweg 7, D-67346 Speyer (DE). BAUMANN, Ernst [DE/DE]; Falkenstrasse 6a, D-67373 Dudenhofen (DE). RHEINHEIMER, Joachim [DE/DE]; Merziger Strasse 24, D-67063 Ludwigshafen (DE). VOGELBACHER, Uwe, Josef [DE/DE]; Rheinecke 22, D-67071 Ludwigshafen (DE). WERNET, Wolfgang [DE/DE]; Burgweg 115, D-67454 Hassloch (DE). UNGER,

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: NEW CARBOXYLIC ACID DERIVATIVES, THEIR PREPARATION AND THEIR USE

(54) Bezeichnung: NEUE CARBONSÄUREDERIVATE, IHRE HERSTELLUNG UND VERWENDUNG

(57) Abstract

Carboxylic acid derivatives have the formula (I), in which R to R⁶, X, Y, and Z have the meanings given in the description. Also disclosed is their preparation. These new compounds are useful for controlling diseases.

(57) Zusammenfassung

Es werden Carbonsäurederivate der Formel (I), in der R-R⁶, X, Y und Z die in der Beschreibung angegebene Bedeutung besitzen, sowie deren Herstellung beschrieben. Die neuen Verbindungen eignen sich zur Bekämpfung von Krankheiten.

(I)

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	GA	Gabon	MR	Mauretanien
AU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
BE	Belgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	NZ	Neusceland
BJ	Benin	IE	Irland	PL	Polen
BR	Brasilien	IT	Italien	PT	Portugal
BY	Belarus	JP	Japan	RO	Rumānien
CA	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowakei
CM	Kamerun	LI	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dänemark	MD	Republik Moldan	UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
Fī	Finnland	ML	Mali	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam

Neue Carbonsaurederivate, ihre Herstellung und Verwendung

Beschreibung

5

(

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Carbonsäuredrivate, deren Herstellung und Verwendung.

Endothelin ist ein aus 21 Aminosäuren aufgebautes Peptid, das

10 von vaskulärem Endothel synthetisiert und freigesetzt wird.

Endothelin existiert in drei Isoformen, ET-1, ET-2 und ET-3.

Im Folgenden bezeichnet "Endothelin" oder "ET" eine oder alle
Isoformen von Endothelin. Endothelin ist ein potenter Vasokonstriktor und hat einen starken Effekt auf den Gefäßtonus. Es

15 ist bekannt, daß diese Vasokonstriktion von der Bindung von Endothelin an seinen Rezeptor verursacht wird (Nature, 332, 411-415,
1988; FEBS Letters, 231, 440-444, 1988 und Biochem. Biophys. Res.
Commun., 154, 868-875, 1988).

- 20 Erhöhte oder abnormale Freisetzung von Endothelin verursacht eine anhaltende Gefäßkontraktion in peripheren, renalen und zerebralen Blutgefäßen, die zu Krankheiten führen kann. Wie in der Literatur berichtet, wurden erhöhte Plasmaspiegel von Endothelin gefunden bei Patienten mit Hypertonie, akutem Myokardinfarkt, pulmonärer
- 25 Hypertonie, Raynaud-Syndrom, Atherosklerose und in den Atemwegen von Asthmatikern (Japan J. Hypertension, 12, 79 (1989), J. Vascular Med. Biology 2, 207 (1990), J. Am. Med. Association 264, 2868 (1990)).
- 30 Demnach sollten Substanzen, die spezifisch die Bindung von Endothelin an den Rezeptor inhibieren, auch die obengenannten verschiedenen physiologischen Effekte von Endothelin antagonisieren und daher wertvolle Pharmaka darstellen.
- 35 Es wurde nun gefunden, daß bestimmte Carbonsäurederivate gute Hemmstoffe für Endothelinrezeptoren sind.

Gegenstand der Erfindung sind Carbonsäurederivate der Formel I

PCT/EP95/03963

35

in der R eine Formylgruppe, Tetrazol, Nitril, eine Gruppe COOH oder einen zu COOH hydrolysierbaren Rest bedeutet und die übrigen Substituenten folgende Bedeutung haben:

- 5 R² Wasserstoff, Hydroxy, NH₂, NH(C_1 - C_4 -Alkyl), N(C_1 - C_4 -Alkyl)₂, Halogen, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy oder C_1 - C_4 -Alkylthio;
- X Stickstoff oder CR¹⁴, worin R¹⁴ Wasserstoff oder C₁₋₅-Alkyl

 10 bedeutet oder CR¹⁴ zusammen mit CR³ einen 5- oder 6-gliedrigen
 Alkylen- oder Alkenylenring bildet, der durch eine oder
 zwei C₁₋₄-Alkylgruppen substituiert sein kann und worin
 jeweils eine Methylengruppe durch Sauerstoff, Schwefel,
 -NH oder -NC₁₋₄-Alkyl ersetzt sein kann;
- 15 $R^{3} \quad \text{Wasserstoff, Hydroxy, NH}_{2}, \quad \text{NH}\left(C_{1}-C_{4}-\text{Alkyl}\right), \quad \text{N}\left(C_{1}-C_{4}-\text{Alkyl}\right)_{2}, \\ \quad \text{Halogen, } C_{1}-C_{4}-\text{Alkyl}, \quad C_{1}-C_{4}-\text{Halogenalkyl}, \quad C_{1}-C_{4}-\text{Alkoxy}, \\ \quad C_{1}-C_{4}-\text{Halogenalkoxy}, \quad \text{-NH-O-C}_{1-4}-\text{Alkyl}, \quad C_{1}-C_{4}-\text{Alkylthio oder CR}^{3} \\ \quad \text{ist mit CR}^{14} \quad \text{wie oben angegeben zu einem 5- oder 6-gliedrigen} \\ \quad \text{Ring verknüpft;}$
 - R^4 und R^5 (die gleich oder verschieden sein können):
- Phenyl oder Naphthyl, die durch einen oder mehrere der folgenden Reste substituiert sein können: Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, Phenoxy, C₁-C₄-Alkylthio, Amino, C₁-C₄-Alkylamino oder C₁-C₄-Dialkylamino; oder
- Phenyl oder Naphthyl, die orthoständig über eine direkte Bindung, eine Methylen-, Ethylen- oder Ethenylengruppe, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine SO₂-, NH- oder N-Alkyl-Gruppe miteinander verbunden sind oder C₃-C₇-Cyclo-alkyl;
 - Wasserstoff, C₁-C₈-Alkyl, C₃-C₆-Alkenyl, C₃-C₆-Alkinyl oder C₃-C₈-Cycloalkyl, wobei diese Reste jeweils ein- oder mehrfach substituiert sein können durch: Halogen, Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkoxy, C₃-C₆-Alkenyloxy, C₃-C₆-Alkinyloxy, C₁-C₄-Alkyl-thio C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₁-C₄-Alkoxy-
- thio, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₁-C₄-Alkoxy-carbonyl, C₃₋₈-Alkylcarbonylalkyl, C₁-C₄-Alkylamino,
 Di-C₁-C₄-alkylamino, Phenyl oder ein- oder mehrfach, z.B.
 ein- bis dreifach durch Halogen, Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkyl,
 C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder
- 45 C₁-C₄-Alkylthio substituiertes Phenyl oder Phenoxy;

Phenyl oder Naphthyl, die jeweils durch einen oder mehrere der folgenden Reste substituiert sein können: Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, Amino, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Halogenalkoxy$, Phenoxy, $C_1-C_4-Alkylthio$,

5 C_1 - C_4 -Alkylamino, C_1 - C_4 -Dialkylamino, Dioxomethylen oder Dioxoethylen;

ein fünf- oder sechsgliedriger Heteroaromat, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome und/oder ein Schwefel- oder 10 Sauerstoffatom, welcher ein bis vier Halogenatome und/oder einen bis zwei der folgenden Reste tragen kann: $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Halogenalkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Halogenalkoxy$, C_1 - C_4 -Alkylthio, Phenyl, Phenoxy oder Phenylcarbonyl, wobei die Phenylreste ihrerseits ein bis fünf Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen können: $C_1-C_4-Alkyl$, 15 $C_1-C_4-Halogenalkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Halogenalkoxy$ und/oder $C_1-C_4-Alkylthio;$ mit der Maßgabe, daß R^6 nur dann Wasserstoff bedeuten kann, wenn Z keine Einfachbindung darstellt;

20

- Schwefel oder Sauerstoff oder eine Einfachbindung; Y
- Schwefel oder Sauerstoff oder eine Einfachbindung. Z
- 25 Die Verbindungen und auch die Zwischenprodukte zu ihrer Herstellung, wie z.B. IV und VI, können ein oder mehrere asymmetrische substituierte Kohlenstoffatome besitzen. Solche Verbindungen können als reine Enantiomere bzw. reine Diastereomere oder als deren Mischung vorliegen. Bevorzugt ist die Verwendung einer enantio-30 merenreinen Verbindung als Wirkstoff.

Gegenstand der Erfindung ist weiter die Verwendung der oben genannten Carbonsäurederivate zur Herstellung von Arzneimitteln, insbesondere zur Herstellung von Hemmstoffen für Endothelin-35 rezeptoren.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Herstellung von Verbindungen der Formel IV in enantiomerenreiner Form. Die enantioselektive Epoxidierung eines zweifach Phenyl-substituier-40 ten Olefins ist bekannt (J. Org. Chem. 1994, <u>59</u>, 4378-4380). Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß auch Estergruppen in diesen Systemen eine Epoxidierung in hoher optischer Reinheit

45 Die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen, in denen Z Schwefel oder Sauerstoff ist, geht aus von den Epoxiden IV, die man in allgemein bekannter Weise, z.B. wie in J. March, Advanced

4

Organic Chemistry, 2nd ed., 1983, S. 862 und S. 750 beschrieben, aus den Ketonen II oder den Olefinen III erhält:

5
$$R^4$$
 $C = 0$
 R^4
 $C = 0$
 R^5
 $C = 0$

Carbonsäurederivate der allgemeinen Formel VI können hergestellt werden, indem man die Epoxide der allgemeinen Formel IV (z.B. mit R = ROOR¹⁰) mit Alkoholen oder Thiolen der allgemeinen Formel V, 20 in der R⁶ und Z die in Anspruch 1 genannte Bedeutung haben, zur Reaktion bringt.

25 IV + R⁶ZH
$$\longrightarrow$$
 R $\stackrel{6}{\longrightarrow}$ Z $\stackrel{R}{\longrightarrow}$ CH \longrightarrow OH VI

Dazu werden Verbindungen der allgemeinen Formel IV mit Verbindungen der Formel V, im Molverhältnis von etwa 1:1 bis 1:7, 30 bevorzugt 1 bis 3 Molaquivalenten, auf eine Temperatur von 50 bis 200°C, bevorzugt 80 bis 150°C, erhitzt.

Die Reaktion kann auch in Gegenwart eines Verdünnungsmittels erfolgen. Zu diesem Zweck können sämtliche gegenüber den ver35 wendeten Reagenzien inerte Lösungsmittel verwendet werden.

Beispiele für solche Lösungsmittel beziehungsweise Verdünnungsmittel sind Wasser, aliphatische, alicyclische und aromatische Kohlenwasserstoffe, die jeweils gegebenenfalls chloriert sein 40 können, wie zum Beispiel Hexan, Cyclohexan, Petrolether, Ligroin, Benzol, Toluol, Xylol, Methylenchlorid, Chloroform, Kohlenstofftetrachlorid, Ethylchlorid und Trichlorethylen, Ether, wie zum Beispiel Diisopropylether, Dibutylether, Methyl-tert.-Butylether-Propylenoxid, Dioxan und Tetrahydrofuran, Ketone, wie zum Beispiel Aceton, Methylethylketon, Methylisopropylketon und Methylisobutylketon, Nitrile, wie zum Beispiel Acetonitril und Propionitril, Alkohole, wie zum Beispiel Methanol, Ethanol, Iso-

PCT/EP95/03963

propanol, Butanol und Ethylenglycol, Ester, wie zum Beispiel Ethylacetat und Amylacetat, Säureamide, wie zum Beispiel Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, Sulfoxide und Sulfone, wie zum Beispiel Dimethylsulfoxid und 5 Sulfolan, Basen, wie zum Beispiel Pyridin, cyclische Harnstoffe wie 1,3-Dimethylimidazolidin-2-on und 1,3-Dimethyl-3,4,5,6-tetrahydro-2(1H)-pyrimidinon.

Die Reaktion wird dabei bevorzugt in einem Temperaturbereich 10 zwischen 0°C und dem Siedepunkt des Lösungsmittels bzw. Lösungsmittelgemisches durchgeführt.

Die Gegenwart eines Reaktionskatalysators kann von Vorteil sein. Als Katalysatoren kommen dabei starke organische und anorganische 15 Säuren sowie Lewissäuren in Frage. Beispiele hierfür sind unter anderem Schwefelsäure, Salzsäure, Trifluoressigsäure, p-Toluolsulfonsäure, Bortrifluorid-Etherat und Titan(IV)-Alkoholate.

Verbindungen der Formel VI, in denen R⁴ und R⁵ Cycloalkyl bedeu20 tet, können auch dadurch hergestellt werden, daß man Verbindungen der Formel VI, in denen R⁴ und R⁵ Phenyl, Naphthyl oder wie oben beschrieben substituiertes Phenyl oder Naphthyl bedeutet, einer Kernhydrierung unterwirft.

- 25 Verbindungen der Formel VI können in enantiomerenreiner Form erhalten werden, indem man von enantiomerenreiner Verbindungen der Formel IV ausgeht und sie in beschriebener Weise mit Verbindungen der Formel V umsetzt.
- 30 Weiterhin kann man enantiomerenreine Verbindungen der Formel VI erhalten, indem man mit racemischen bzw. diastereomeren Verbindungen der Formel VI eine klassische Racematspaltung mit geeigneten enantiomerenreinen Basen wie z.B. Brucin, Strychnin, Quinin, Quinidin, Chinchonidin, Chinchonin, Yohimbin, Morphin,
- 35 Dehydroabietylamin, Ephedrin (-), (+), Deoxyephedrin (+), (-),
 threo-2-Amino-1-(p-nitrophenyl)-1,3-propandiol (+), (-),
 threo-2-(N,N-Dimethylamino)-1-(p-nitrophenyl)-1,3-propandiol (+),
 (-) threo-2-Amino-1-phenyl-1,3-propandiol (+), (-), α-Methyl benzylamin (+), (-), α-(1-Naphthyl)ethylamin (+), (-), α-(2-
- 40 Naphthyl)ethylamin (+), (-), Aminomethylpinan, N,N-Dimethyl-1-phenylethylamin, N-Methyl-1-phenylethylamin, 4-Nitrophenylethyl-amin, Pseudoephedrin, Norephedrin, Norpseudoephedrin, Aminosäurederivate, Peptidderivate durchführt.
- 45 Die erfindungsgemäßen Verbindungen, in denen Y Sauerstoff bedeutet und die restlichen Substituenten die unter der allgemeinen Formel I angegebenen Bedeutung haben, können beispielsweise

derart hergestellt werden, daß man die Carbonsäurederivate der allgemeinen Formel VI, in denen die Substituenten die angegebene Bedeutung haben, mit Verbindungen der allgemeinen Formel VII,

VI + R
$$\stackrel{15}{\longrightarrow}$$
 N $\stackrel{}{\longrightarrow}$ X $\stackrel{}{\longrightarrow}$ I

in der R¹⁵ Halogen oder R¹⁶-SO₂- bedeutet, wobei R¹⁶ C₁-C₄-Alkyl,

15 C₁-C₄-Halogenalkyl oder Phenyl sein kann, zur Reaktion bringt.

Die Reaktion findet bevorzugt in einem der oben genannten inerten Verdünnungsmittel unter Zusatz einer geeigneten Base, d.h. einer Base, die eine Deprotonierung des Zwischenproduktes VI bewirkt, in einem Temperaturbereich von Raumtemperatur bis zum Siedepunkt

20 des Lösungsmittels statt.

Verbindungen der Formel VII sind bekannt, teilweise käuflich oder können nach allgemein bekannter Weise hergestellt werden.

25 Als Base kann ein Alkali- oder Erdalkalimetallhydrid wie Natriumhydrid, Kaliumhydrid oder Calciumhydrid, ein Carbonat wie Alkalimetallcarbonat, z.B. Natrium- oder Kaliumcarbonat, ein Alkalioder Erdalkalimetallhydroxid wie Natrium- oder Kaliumhydroxid, eine metallorganische Verbindung wie Butyllithium oder ein Alkaliamid wie Lithiumdiisopropylamid dienen.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen, in denen Y Schwefel bedeutet und die restlichen Substituenten die unter der allgemeinen Formel I angegebene Bedeutung haben, können beispielsweise derart

35 hergestellt werden, daß man Carbonsäurederivate der allgemeinen Formel VIII, die in bekannter Weise aus Verbindungen der allgemeinen Formel VI erhältlich sind und in denen die Substituenten die oben angegebene Bedeutung haben, mit Verbindungen der allgemeinen Formel IX, in der R², R³ und X die unter der allgemeinen 40 Formel I angegebene Bedeutung haben, zur Reaktion bringt.

10

Die Reaktion findet bevorzugt in einem der oben genannten inerten Verdünnungsmittel unter Zusatz einer geeigneten Base, d.h. eine Base, die eine Deprotonierung des Zwischenproduktes IX bewirkt, in einem Temperaturbereich von Raumtemperatur bis zum Siedepunkt des Lösungsmittels statt.

Als Base können neben den oben genannten auch organische Basen wie Triethylamin, Pyridin, Imidazol oder Diazabicycloundecan dienen.

20

Carbonsäurederivate der Formel VIa (Z in Formel VI = direkte Bindung) können hergestellt werden, indem man Epoxide der Formel IV mit Cupraten der Formel XI zur Reaktion bringt:

25
$$IV + R_{2}^{6} Cu(CN) Li_{2} \longrightarrow R - C - CH - OH$$

$$R = R - R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R -$$

Die Cuprate lassen sich wie in Tetrahedron Letters 23, 3755 (1982) beschrieben herstellen.

35

Verbindungen der Formel I können auch dadurch hergestellt werden, daß man von den entsprechenden Carbonsäuren, d. h. Verbindungen der Formel I, in denen R COOH bedeutet, ausgeht und diese zunächst auf übliche Weise in eine aktivierte Form wie ein Säure40 halogenid, ein Anhydrid oder Imidazolid überführt und dieses dann mit einer entsprechenden Hydroxylverbindung HOR10 umsetzt. Diese Umsetzung läßt sich in den üblichen Lösungsmitteln durchführen und erfordert oft die Zugabe einer Base, wobei die oben genannten in Betracht kommen. Diese beiden Schritte lassen sich beispiels45 weise auch dadurch vereinfachen, daß man die Carbonsäure in Gegenwart eines wasserabspaltenden Mittels wie eines Carbodiimids auf die Hydroxylverbindung einwirken läßt.

8

Außerdem können Verbindungen der Formel I auch dadurch hergestellt werden, daß man von den Salzen der entsprechenden Carbonsäuren ausgeht, d. h. von Verbindungen der Formel I, in denen R für eine Gruppe COR1 und R1 für OM stehen, wobei M ein Alkali-5 metallkation oder das Aquivalent eines Erdalkalimetallkations sein kann. Diese Salze lassen sich mit vielen Verbindungen der Formel R1-A zur Reaktion bringen, wobei A eine übliche nucleofuge Abgangsgruppe bedeutet, beispielsweise Halogen wie Chlor, Brom, Iod oder gegebenenfalls durch Halogen, Alkyl oder Halogenalkyl 10 substituiertes Aryl- oder Alkylsulfonyl wie z.B. Toluolsulfonyl und Methylsulfonyl oder eine andere äquivalente Abgangsgruppe. Verbindungen der Formel R1-A mit einem reaktionsfähigen Substituenten A sind bekannt oder mit dem allgemeinen Fachwissen leicht zu erhalten. Diese Umsetzung läßt sich in den üblichen Lösungs-15 mitteln durchführen und wird vorteilhaft unter Zugabe einer Base, wobei die oben genannten in Betracht kommen, vorgenommen.

Der Rest R in Formel I ist breit variabel. Beispielsweise steht R für eine Gruppe

20

O || C-R¹

25 in der R1 die folgende Bedeutung hat:

- a) Wasserstoff;
- b) eine Succinylimidoxygruppe;

30

c) ein über ein Stickstoffatom verknüpfter 5-gliedriger Heteroaromat wie Pyrrolyl, Pyrazolyl, Imidazolyl und Triazolyl, welcher ein bis zwei Halogenatome, insbesondere Fluor und Chlor und/oder ein bis zwei der folgenden Reste tragen kann:

35

C₁-C₄-Alkyl wie Methyl, Ethyl, 1-Propyl, 2-Propyl, 2-Methyl-2-propyl, 2-Methyl-1-propyl, 1-Butyl, 2-Butyl;

C₁-C₄-Halogenalkyl, insbesondere C₁-C₂-Halogenalkyl wie beispielsweise Fluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Chlordifluormethyl, Dichlorfluormethyl, Trichlormethyl, 1-Fluorethyl, 2-Fluorethyl, 2,2-Difluorethyl, 2,2,2-Trifluorethyl, 2-Chlor-2,2-difluorethyl, 2,2-Dichlor-2-fluorethyl, 2,2,2-Trichlorethyl und Pentafluorethyl;

45

10

15

(

C₁-C₄-Halogenalkoxy, insbesondere C₁-C₂-Halogenalkoxy wie Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Chlordifluormethoxy, 1-Fluorethoxy, 2-Fluorethoxy, 2,2-Difluorethoxy, 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy und Pentafluorethoxy, insbesondere Trifluormethoxy;

C₁-C₄-Alkoxy wie Methoxy, Ethoxy, Propoxy, 1-Methylethoxy, Butoxy, 1-Methylpropoxy, 2-Methylpropoxy, 1,1-Dimethylethoxy, insbesondere Methoxy, Ethoxy, 1-Methylethoxy;

C₁-C₄-Alkylthio wie Methylthio, Ethylthio, Propylthio, 1-Methylethylthio, Butylthio, 1-Methylpropylthio, 2-Methylpropylthio, 1,1-Dimethylethylthio, insbesondere Methylthio und Ethylthio;

d) R1 ferner ein Rest

20 — (O) m N R 7

in dem m für 0 oder 1 steht und R⁷ und R⁸, die gleich oder unterschiedlich sein können, die folgende Bedeutung haben:

Wasserstoff

C₁-C₈-Alkyl, insbesondere C₁-C₄-Alkyl wie oben genannt;

C₃-C₆-Alkenyl wie 2-Propenyl, 2-Butenyl, 3-Butenyl, 1-Methyl-2-propenyl, 2-Methyl-2-propenyl, 2-Pentenyl,

3-Pentenyl, 4-Pentenyl, 1-Methyl-2-butenyl,

2-Methyl-2-butenyl, 3-Methyl-2-butenyl, 1-Methyl-3-butenyl, 3-Methyl-3-butenyl, 3-Methyl-3-butenyl,

1,1-Dimethyl-2-propenyl, 1,2-Dimethyl-2-propenyl,

1-Ethyl-2-propenyl, 2-Hexenyl, 3-Hexenyl, 4-Hexenyl,

5-Hexenyl, 1-Methyl-2-pentenyl, 2-Methyl-2-pentenyl,

3-Methyl-2-pentenyl, 4-Methyl-2-pentenyl,

40 3-Methyl-3-pentenyl, 4-Methyl-3-pentenyl,

1-Methyl-4-pentenyl, 2-Methyl-4-pentenyl,

3-Methyl-4-pentenyl, 4-Methyl-4-pentenyl,

1,1-Dimethyl-2-butenyl, 1,1-Dimethyl-3-butenyl,

1,2-Dimethyl-2-butenyl, 1,2-Dimethyl-3-butenyl,

45 1,3-Dimethyl-2-butenyl, 1,3-Dimethyl-3-butenyl,

2.2-Dimethyl-3-butenyl, 2.3-Dimethyl-2-butenyl,

2,3-Dimethyl-3-butenyl, 1-Ethyl-2-butenyl, 1-Ethyl-3-butenyl,

2-Ethyl-2-butenyl, 2-Ethyl-3-butenyl, 1,1,2-Trimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1-methyl-2-propenyl und 1-Ethyl-2-methyl-2-propenyl, insbesondere 2-Propenyl, 2-Butenyl, 3-Methyl-2-butenyl und 3-Methyl-2-pentenyl; 5 C₃-C₆-Alkinyl wie 2-Propinyl, 2-Butinyl, 3-Butinyl, 1-Methyl-2-propinyl, 2-Pentinyl, 3-Pentinyl, 4-Pentinyl, 1-Methyl-3-butinyl, 2-Methyl-3-butinyl, 1-Methyl-2-butinyl, 1,1-Dimethyl-2-propinyl, 1-Ethyl-2-propinyl, 2-Hexinyl, 10 3-Hexinyl, 4-Hexinyl, 5-Hexinyl, 1-Methyl-2-pentinyl, 1-Methyl-2-pentinyl, 1-Methyl-3-pentinyl, 1-Methyl-4-pentinyl, 2-Methyl-3-pentinyl, 2-Methyl-4-pentinyl, 3-Methyl-4-pentinyl, 4-Methyl-2-pentinyl, 1,1-Dimethyl-2-butinyl, 15 1,1-Dimethyl-3-butinyl, 1,2-Dimethyl-3-butinyl, 2,2-Dimethyl-3-butinyl, 1-Ethyl-2-butinyl, 1-Ethyl-3-butinyl, 2-Ethyl-3-butinyl und 1-Ethyl-1-methyl-2-propinyl, vorzugsweise 2-Propinyl, 2-Butinyl, 1-Methyl-2-propinyl und 1-Methyl-2-butinyl, insbesondere 2-Propinyl 20 $C_3-C_8-Cycloalkyl$, wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl und Cycloheptyl, Cyclooctyl, wobei diese Alkyl-, Cycloalkyl-, Alkenyl- und Alkinylgruppen jeweils ein bis fünf Halogenatome, insbesondere Fluor oder Chlor und/oder ein bis 25 zwei der folgenden Gruppen tragen können: $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Alkylthio$, $C_1-C_4-Halogenalkoxy$ wie vorstehend genannt, C₃-C₆-Alkenyloxy, C₃-C₆-Alkenylthio, C₃-C₆-Alkinyloxy, C₃-C₆-Alkinylthio, wobei die in diesen 30 Resten vorliegenden Alkenyl- und Alkinylbestandteile vorzugsweise den oben genannten Bedeutungen entsprechen; C₁-C₄-Alkylcarbonyl wie insbesondere Methylcarbonyl, Ethylcarbonyl, Propylcarbonyl, 1-Methylethylcarbonyl, Butyl-35 carbonyl, 1-Methylpropylcarbonyl, 2-Methylpropylcarbonyl, 1,1-Dimethylethylcarbonyl; $C_1-C_4-Alkoxycarbonyl$ wie Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Propyloxycarbonyl, 1-Methylethoxycarbonyl, Butyloxycarbonyl, 40 1-Methylpropyloxycarbonyl, 2-Methylpropyloxycarbonyl, 1,1-Dimethylethoxycarbonyl;

C₃-C₆-Alkenylcarbonyl, C₃-C₆-Alkinylcarbonyl, C₃-C₆-Alkenyloxy-carbonyl und C₃-C₆-Alkinyloxycarbonyl, wobei die Alkenyl- bzw.

Alkinylreste vorzugsweise, wie voranstehend im einzelnen aufgeführt, definiert sind;

Phenyl, gegebenenfalls ein- oder mehrfach, z.B. einbis dreifach substituiert durch Halogen, Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder C₁-C₄-Alkylthio wie beispielsweise 2-Fluorphenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Bromphenyl, 2-Methylphenyl, 3-Nitrophenyl, 4-Cyanophenyl, 2-Trifluormethylphenyl, 3-Methoxyphenyl, 4-Trifluorethoxyphenyl, 2-Methylthiophenyl, 2,4-Dichlorphenyl, 2-Methoxy-3-methylphenyl, 2,4-Dimethoxyphenyl, 2-Nitro-5-cyanophenyl, 2,6-Difluorphenyl;

10

5

 $Di-C_1-C_4-Alkylamino$ wie insbesondere Dimethylamino, Dipropylamino, N-Propyl-N-methylamino, N-Propyl-N-ethylamino, Diisopropylamino, N-Isopropyl-N-methylamino, N-Isopropyl-N-ethylamino, N-Isopropyl-N-propylamino;

15

20

25

 R^7 und R^8 ferner Phenyl, das durch einen oder mehrere, z.B. ein bis drei der folgenden Reste substituiert sein kann: Halogen, Nitro, Cyano, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy oder C_1 - C_4 -Alkylthio, wie insbesondere oben genannt;

oder R^7 und R^8 bilden gemeinsam eine zu einem Ring geschlossene, optionell substituierte, z.B. durch C_1 - C_4 -Alkyl substituierte C_4 - C_7 -Alkylenkette, die ein Heteroatom, ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff, enthalten kann wie - $(CH_2)_4$ -, - $(CH_2)_5$ -, - $(CH_2)_6$ -, - $(CH_2)_7$ -, - $(CH_2)_2$ -O- $(CH_2)_2$ -, - $(CH_2)_3$ -, - $(CH_2)_2$ -O- $(CH_2)_3$ -, - $(CH_2)_3$ -, -

30 e) R1 ferner eine Gruppe

$$-O-(CH2) p -S-R9$$

35

in der k die Werte 0, 1 und 2, p die Werte 1, 2, 3 und 4 annehmen und R^9 für

- $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Halogenalkyl$, $C_3-C_6-Alkenyl$, $C_3-C_6-Alkinyl$ oder gegebenenfalls substituiertes Phenyl steht, wie insbesondere oben genannt.
 - f) R1 ferner ein Rest OR10, worin R10 bedeutet:
- Wasserstoff, das Kation eines Alkalimetalls wie Lithium,
 Natrium, Kalium oder das Kation eines Erdalkalimetalls wie
 Calcium, Magnesium und Barium oder ein umweltverträgliches

12

organisches Ammoniumion wie tertiäres C_1 - C_4 -Alkylammonium oder das Ammoniumion;

 $C_3-C_8-Cycloalkyl$ wie vorstehend genannt, welches ein bis drei $C_1-C_4-Alkylgruppen$ tragen kann;

 $C_1-C_8-Alkyl$ wie insbesonder Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methyl-ethyl, Butyl, 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl,

- 10 1,2-Dimethylpropyl, 1,1-Dimethylpropyl, 2,2-Dimethylpropyl,
 1-Ethylpropyl, Hexyl, 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl,
 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,2-Dimethylbutyl,
 1,3-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 1,1-Dimethylbutyl,
 2,2-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl,
- 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl,
 1-Ethyl-2-methylpropyl, welches ein bis fünf Halogenatome,
 insbesondere Fluor und Chlor und/oder einen der folgenden
 Reste tragen kann:
- C1-C4-Alkoxy, C1-C4-Alkylthio, Cyano, C1-C4-Alkylcarbonyl, C3-C8-Cycloakyl, C1-C4-Alkoxycarbonyl, Phenyl, Phenoxy oder Phenylcarbonyl, wobei die aromatischen Reste ihrerseits jeweils ein bis fünf Halogenatome und/oder ein bis drei der folgenden Reste tragen können: Nitro, Cyano, C1-C4-Alkyl, C1-C4-Halogenalkyl, C1-C4-Alkoxy, C1-C4-Halogenalkoxy und/oder

 $C_1-C_4-Alkylthio$, wie insbesondere oben genannt;

eine C₁-C₈-Alkylgruppe wie vorstehend genannt, welch ein bis fünf Halogenatome, insbesonder Fluor und/oder Chlor tragen

30 kann und einen der folgenden Reste trägt: ein 5-gliedriger Heteroaromat, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome, oder ein 5-gliedriger Heteroaromat enthaltend ein Stickstoffatom und ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, welcher ein bis vier Halogenatome und/oder ein bis zwei der folgenden Reste tragen kann:

Nitro, Cyano, $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Halogenalkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$, Phenyl, $C_1-C_4-Halogenalkoxy$ und/oder $C_1-C_4-Alkylthio$. Insbesondere seien genannt: 1-Pyrazolyl, 3-Methyl-1-pyrazolyl,

- 4-Methyl-1-pyrazolyl, 3,5-Dimethyl-1-pyrazolyl,
 3-Phenyl-1-pyrazolyl, 4-Phenyl-1-pyrazolyl,
 4-Chlor-1-pyrazolyl, 4-Brom-1-pyrazolyl, 1-Imidazolyl,
 1-Benzimidazolyl, 1,2,4-Triazol-1-yl, 3-Methyl-1,2,4-triazol-1-yl, 5-Methyl-1,2,4-triazol-1-yl, 1-Benztriazolyl,
- 3-Isopropylisoxazol-5-yl, 3-Methylisoxazol-5-yl, Oxazol-2-yl, Thiazol-2-yl, Imidazol-2-yl, 3-Ethylisoxazol-5-yl, 3-Phenyl-isoxazol-5-yl, 3-tert.-Butylisoxazol-5-yl;

13

eine C_2 - C_6 -Alkylgrupe, welche in der 2-Position einen der folgenden Reste trägt: C_1 - C_4 -Alkoxyimino, C_3 - C_6 -Alkinyloxyimino, C_3 - C_6 -Halogenalkenyloxyimino oder Benzyloxyimino;

5 eine C_3-C_6 -Alkenyl- oder eine C_3-C_6 -Alkinylgruppe, wobei diese Gruppen ihrerseits ein bis fünf Halogenatome tragen können;

 R^{10} ferner ein Phenylrest, welcher ein bis fünf Halogenatome und/oder ein bis drei der folgenden Reste tragen kann: Nitro, Cyano, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy und/oder C_1 - C_4 -Alkylthio, wie insbesondere oben genannt;

ein über ein Stickstoffatom verknüpfter 5-gliedriger Heteroaromat, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome, welcher ein bis zwei Halogenatome und/oder ein bis zwei der folgenden Reste tragen kann: C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, Phenyl, C₁-C₄-Halogenalkoxy und/oder C₁-C₄-Alkylthio. Insbesondere seien genannt: 1-Pyrazolyl, 3-Methyl-1-pyrazolyl, 4-Methyl-1-pyrazolyl, 3,5-Dimethyl-1-pyrazolyl, 3-Phenyl-1-pyrazolyl, 4-Phenyl-1-pyrazolyl, 4-Chlor-1-pyrazolyl, 4-Brom-1-pyrazolyl, 1-Imidazolyl, 1-Benzimidazolyl, 1,2,4-Triazol-1-yl, 3-Methyl-1,2,4-triazol-1-yl, 5-Methyl-1,2,4-triazol-1-yl, 1-Benztriazolyl, 3,4-Dichlor-

R10 ferner ein Gruppe

imidazol-1-yl;

10

40

$$--N = C < R^{11}$$

worin R^{11} und R^{12} , die gleich oder verschieden sein können, bedeuten:

 $C_1-C_8-Alkyl$, $C_3-C_6-Alkenyl$, $C_3-C_6-Alkinyl$, $C_3-C_8-Cycloalkyl$, wobei diese Reste einen $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Alkylthio$ und/oder einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest, wie insbesondere vorstehend genannt, tragen können;

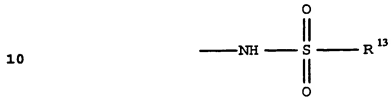
Phenyl, das durch einen oder mehrere, z.B. einen bis drei der folgenden Reste substituiert sein kann: Halogen, Nitro, Cyano, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy,

C₁-C₄-Halogenalkoxy oder C₁-C₄-Alkylthio, wobei diese Reste insbesondere den oben genannten entsprechen;

oder R^{11} und R^{12} bilden gemeinsam eine $C_3-C_{12}-Alkylenkette,$ welche ein bis drei $C_1-C_4-Alkylgruppen$ tragen und ein Heteroatom aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann, wie insbesondere bei R^7 und R^8 genannt.

5

g) R¹ ferner ein Rest



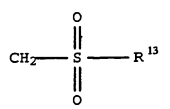
worin R13 bedeutet:

15 $C_1-C_4-Alkyl$, $C_3-C_6-Alkenyl$, $C_3-C_6-Alkinyl$, $C_3-C_8-Cycloalkyl$ wie insbesondere vorstehend genannt, wobei diese Reste einen $C_1-C_4-Alkoxy-$, $C_1-C_4-Alkylthio-$ und/oder einen Phenylrest wie oben genannt tragen können;

20 Phenyl, gegebenenfalls substituiert, insbesondere wie vorstehend genannt.

h) R1 ein Rest

25



30

45

worin R13 die oben genannte Bedeutung hat.

R kann weiterhin sein: 35 Tetrazol oder Nitril.

Im Hinblick auf die biologische Wirkung sind Carbonsäurederivate der allgemeinen Formel I - sowohl als reine Enantiomere bzw. reine Diastereomere oder als deren Mischung - bevorzugt, in denen 40 die Substituenten folgende Bedeutung haben:

Wasserstoff, Hydroxy, $N(C_1-C_4-Alkyl)_2$, die bei R^1 im einzelnen genannten $C_1-C_4-Alkyl-$, $C_1-C_4-Halogenalkyl-$, $C_1-C_4-Alkoxy-$, $C_1-C_4-Halogenalkoxy-$, $C_1-C_4-Alkylthiogruppen$ und Halogenatome, insbesondere Chlor, Methyl, Methoxy, Ethoxy, Difluormethoxy, Trifluormethoxy;

- X Stickstoff oder CR14, worin
- R14 Wasserstoff oder Alkyl bedeutet oder CR¹⁴ zusammen mit CR³
 einen 4- bis 5-gliedrigen Alkylen- oder Alkenylenring bildet,
 in der jeweils eine Methylengruppe durch Sauerstoff oder
 Schwefel ersetzt sein kann wie -CH₂-CH₂-O-, -CH=CH-O-,
 -CH₂-CH₂-O-, -CH=CH-CH₂O-, insbesondere Wasserstoff,
 -CH₂-CH₂-O-, -CH(CH₃)-CH(CH₃)-O-, -C(CH₃)=C(CH₃)-O-,
 -CH=C(CH₃)-O- oder -C(CH₃)=C(CH₃)-S;
- 10
 R³ die bei R¹ genannten Wasserstoff, Hydroxy, N(C₁-C₄-Alkyl)₂,
 C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Halogenalkyl-, C₁-C₄-Alkoxy-, C₁-C₄-Halogenalkoxy-, C₁-C₄-Alkylthiogruppen und Halogenatome, insbesondere Chlor, Methyl, Methoxy, Ethoxy, Difluormethoxy,
 Trifluormethoxy oder mit R¹⁴ wie oben genannt zu einem 5oder 6-gliedrigen Ring verknüpft ist;
- und R⁵ Phenyl oder Naphthyl, die durch einen oder mehrere,
 z.B. einen bis drei der folgenden Reste substituiert sein
 können: Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, Mercapto, Amino,
 C1-C4-Alkyl, C1-C4-Halogenalkyl, C1-C4-Alkoxy, C1-C4-Halogenalkoxy, C1-C4-Alkylthio, C1-C4-Alkylamino, Di-C1-C4-alkylamino,
 C1-C4-Alkylcarbonyl, C1-C4-Alkoxycarbonyl;
 Phenyl oder Naphthyl, die orthoständig über eine direkte
 Bindung, eine Methylen-, Ethylen- oder Ethenylengruppe,
 ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine SO2-, NH- oder
 N-Alkyl-Gruppe miteinander verbunden sind oder C3-C7-Cycloalkyl;
- 30 R6 C₁-C₈-Alkyl, C₃-C₆-Alkenyl, C₃-C₆-Alkinyl oder C₃-C₈-Cycloalkyl wie insbesondere oben genannt, wobei diese Reste jeweils ein-oder mehrfach substituiert sein können durch: Halogen, Hydroxy, Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkoxy, C₃-C₆-Alkenyloxy, C₃-C₆-Alkinyloxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, Hydroxycarbonyl, C₁-C₄-Alkoxycarbonyl, C₁-C₄-Alkylamino, Di-C₁-C₄-alkylamino oder gegebenenfalls substituiertes Phenyl oder Phenoxy, wie insbesondere vorstehend genannt;
- Phenyl oder Naphthyl, das durch einen oder mehreren der folgenden Reste substituiert sein kann: Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, Amino, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, Phenoxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Akylamino oder C₁-C₄-Dialkylamino, wie insbesondere bei R⁷ und R⁴ genannt;

ein fünf- oder sechsgliedriger Heteroaromat, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome und/oder ein Schwefel- oder Sauerstoffatom, welcher ein bis vier Halogenatome und/oder einen bis zwei der folgenden Reste tragen kann: $C_1-C_4-Alkyl$,

- 5 C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy oder Phenylcarbonyl, wobei die Phenylreste ihrerseits ein bis fünf Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen können: C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy und/oder C₁-C₄-Alkylthio, wie insbesondere bei R⁴ genannt;
 - Y Schwefel, Sauerstoff oder eine Einfachbindung;
- Z Schwefel, Sauerstoff, -SO-, -SO₂- oder eine Einfachbindung.
 15

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I - sowohl als reine Enantiomere bzw. reine Diastereomere oder als deren Mischung - in denen die Substituenten folgende Bedeutung haben:

- 20 R^2 $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$
 - X Stickstoff oder CR14, worin
- P14 Wasserstoff oder Alkyl bedeutet oder CR14 zusammen mit CR3
 25 einen 4- bis 5-gliedrigen Alkylen- oder Alkenylenring bildet
 wie z.B. -CH2-CH2-CH2-, -CH=CH-CH2-, in der jeweils eine
 Methylengruppe durch Sauerstoff oder Schwefel ersetzt sein
 kann wie -CH2-CH2-O-, -CH=CH-O-, -CH2-CH2-O-, -CH=CH-CH2O-,
 insbesondere Wasserstoff,
- 30 $-CH_2-CH_2-O-$, $-CH(CH_3)-CH(CH_3)-O-$, $-C(CH_3)=C(CH_3)-O-$, $-CH=C(CH_3)-O-$ oder $-C(CH_3)=C(CH_3)-S$;
- R³ die bei R¹ genannten C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylthiogruppen oder mit R¹⁴ wie oben genannt zu einem 5- oder 6-gliedrigen Ring verknüpft ist;
 - R^4 und R^5 Phenyl (gleich oder verschieden), die durch einen oder mehrere, z.B. einen bis drei der folgenden Reste substituiert sein können: Halogen, Nitro, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkyl,
- 40 $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Alkylthio$ oder
 - ${\tt R}^4$ und ${\tt R}^5$ sind Phenylgruppen, die orthoständig über eine direkte Bindung, eine Methylen-, Ethylen- oder Ethenylengruppe, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine ${\tt SO}_2$ -, NH- oder
- N-Alkyl-Gruppe miteinander verbunden sind; oder
 - R^4 und R^5 sind C_3-C_7 -Cycloalkyl;

PCT/EP95/03963 WO 96/11914

17

R6 $C_1-C_8-Alkyl$, $C_3-C_6-Alkenyl$ oder $C_3-C_8-Cycloalkyl$, wobei diese Reste jeweils ein-oder mehrfach substituiert sein können durch: Halogen, Hydroxy, Nitro, Cyano, C_1-C_4 -Alkoxy, $C_3-C_6-Alkenyloxy$, $C_1-C_4-Alkylthio$;

5

Phenyl oder Naphthyl, das durch einen oder mehreren der folgenden Reste substituiert sein kann: Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, Amino, $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Halogenalkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Halogenalkoxy$, Phenoxy, $C_1-C_4-Alkylthio$,

10 $C_1-C_4-Akylamino$ oder $C_1-C_4-Dialkylamino$;

ein fünf- oder sechsgliedriger Heteroaromat, enthaltend ein Stickstoffatom und/oder ein Schwefel- oder Sauerstoffatom, welcher ein bis vier Halogenatome und/oder einen bis zwei der 15 folgenden Reste tragen kann: $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Halogenalkyl$, C1-C4-Alkoxy, C1-C4-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy oder Phenylcarbonyl, wobei die Phenylreste ihrerseits ein bis fünf Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen können: C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy 20 und/oder C_1-C_4 -Alkylthio;

- Y Schwefel, Sauerstoff oder eine Einfachbindung;
- Z Schwefel, Sauerstoff, -SO-, -SO₂- oder eine Einfachbindung.

25

Die Verbindungen der vorliegenden Erfindung bieten ein neues therapeutisches Potential für die Behandlung von Hypertonie, pulmonalem Hochdruck, Myokardinfarkt, Angina Pectoris, akutem Nierenversagen, Niereninsuffizienz, zerebralen Vasospasmen,

30 zerebraler Ischämie, Subarachnoidalblutungen, Migräne, Asthma, Atherosklerose, endotoxischem Schock, Endotoxin-induziertem Organversagen, intravaskulärer Koagulation, Restenose nach Angioplastie, benigne Prostata-Hyperplasie, ischämisches und durch Intoxikation verursachtes Nierenversagen bzw. Hypertonie.

35

Die gute Wirkung der Verbindungen läßt sich in folgenden Versuchen zeigen:

Rezeptorbindungsstudien

40

Für Bindungsstudien wurden klonierte humane ETA-Rezeptorexprimierende CHO-Zellen und Meerschweinchen-Kleinhirnmembranen mit > 60 % ET_B - im Vergleich zu ET_A -Rezeptoren eingesetzt.

Membranpraparation

Die ET_A-Rezeptor-exprimierenden CHO-Zellen wurden in F₁₂-Medium mit 10 % fötalem Kälberserum, 1 % Glutamin, 100 E/ml Penicillin 5 und 0,2 % Streptomycin (Gibco BRL, Gaithersburg, MD, USA) vermehrt. Nach 48 h wurden die Zellen mit PBS gewaschen und mit 0,05 % trypsinhaltiger PBS 5 min inkubiert. Danach wurde mit F₁₂-Medium neutralisiert und die Zellen durch Zentrifugation bei 300 x g gesammelt. Zur Lyse der Zellen wurde kurz das Pellet mit Lysispuffer (5 mM Tris-HCl, pH 7,4 mit 10 % Glycerin) gewaschen und danach in einer Konzentration von 10⁷-Zellen/ml Lysispuffer 30 min bei 4°C inkubiert. Die Membranen wurden bei 20.000 x g 10 min zentrifugiert und das Pellet in flüssigem Stickstoff gelagert.

15

Meerschweinchenkleinhirne wurden im Potter-Elvejhem-Homogenisator homogenisiert und durch differentielle Zentrifugation 10 min bei $1.000~\rm x$ g und wiederholte Zentrifugation des Überstandes 10 min bei $20.000~\rm x$ g gewonnen.

20

Bindungstests

Für den ET_A- und ET_B-Rezeptorbindungstest wurden die Membranen in Inkubationspuffer (50 mM Tris-HCl, pH 7,4 mit 5 mM MnCl₂, 40 μg/ml Bacitracin und 0,2 % BSA) in einer Konzentration von 50 μg Protein pro Testansatz suspendiert und bei 25°C mit 25 pM [125J]-ET₁ (ET_A-Rezeptortest) oder 25 pM [125J]-RZ₃ (ET_B-Rezeptortest) in Anwesenheit und Abwesenheit von Testsubstanz inkubiert. Die unspezifische Bindung wurde mit 10-7 M ET₁ bestimmt. Nach 30 min 30 wurde der freie und der gebundene Radioligand durch Filtration über GF/B Glasfaserfilter (Whatman, England) an einem Skatron-Zellsammler (Skatron, Lier, Norwegen) getrennt und die Filter mit eiskaltem Tris-HCl-Puffer, pH 7,4 mit 0,2 % BSA gewaschen. Die auf den Filtern gesammelte Radioaktivität wurde mit einem

Funktionelles in vitro-Testsystem für die Suche nach Endothelinrezeptor (Subtyp A)-Antagonisten

40 Dieses Testsystem ist ein funktioneller, auf Zellen basierender Test für Endothelinrezeptoren. Bestimmte Zellen zeigen, wenn sie mit Endothelin 1 (ET1) stimuliert werden, einen Anstieg der intrazellulären Calciumkonzentration. Dieser Anstieg kann in intakten Zellen, die mit Calcium-sensitiven Farbstoffen beladen 45 wurden, gemessen werden.

35 Packard 2200 CA Flüssigkeitszintillationszähler quantifiziert.

PCT/EP95/03963

10

35

Aus Ratten isolierte 1-Fibroblasten, bei denen ein endogener Endothelinrezeptor vom A-Subtyp nachgewiesen wurde, wurden mit dem Fluoreszenzfarbstoff Fura 2-an wie folgt beladen: Nach Trypsinierung wurden die Zellen in Puffer A (120 mM NaCl,

5 5 mM KCl, 1,5 mM MgCl₂, 1 mM CaCl₂, 25 mM HEPES, 10 mM Glucose, pH 7,4) bis zu einer Dichte von 2 x $10^6/ml$ resuspendiert und in 30 min bei 37°C im Dunkeln mit Fura 2-am (2 μ M), Pluronics F-127 (0,04 %) und DMSO (0,2 %) inkubiert. Danach wurden die Zellen zweimal mit Puffer A gewaschen und zu 2 x $10^6/ml$ resuspendiert.

Das Fluoreszenzsignal von 2 x 10⁵ Zellen pro ml bei Ex/Em 380/510 wurde bei 30°C kontinuierlich registriert. Zu den Zellen wurden die Testsubstanzen und nach einer Inkubationszeit von 3 min ET1 wurde die maximale Änderung der Fluoreszenz bestimmt. Die Antwort der Zellen auf ET1 ohne vorherige Zugabe einer Testsubstanz diente als Kontrolle und wurde gleich 100 % gesetzt.

Testung der ET-Antagonisten in vivo

- 20 Männliche 250 300 g schwere SD-Ratten wurden mit Amobarbital narkotisiert, künstlich beatmet, vagotomisiert und despinalisiert. Die Arteria carotis und Vena jugularis wurden kathetisiert.
- 25 In Kontrolltieren führt die intravenöse Gabe von 1 μ g/kg ET1 zu einem deutlichen Blutdruckanstieg, der über einen längeren Zeitraum anhält.

Den Testtieren wurde 5 min vor der ET1 Gabe die Testverbindungen 30 i.v. injiziert (1 ml/kg). Zur Bestimmung der ET-antagonistischen Eigenschaften wurde der Blutdruckanstieg in den Testtieren mit dem in den Kontrolltieren verglichen.

Endothelin-1 induzierter "sudden death" an Mäusen

Das Testprinzip besteht in der Hemmung des durch Endothelin verursachten plötzlichen Herztodes der Maus, der wahrscheinlich durch Verengung der Herzkranzgefäße bedingt ist, durch Vorbehandlung mit Endothelin-Rezeptorantagonisten. Nach intravenöser

40 Injektion von 10 nmol/kg Endothelin im Volumen von 5 ml/kg Körpergewicht kommt es innerhalb weniger Minuten zum Tod der Tiere.

Die letale Endothelin-1 Dosis wird jeweils an einem kleinen Tier-45 kollektiv überprüft. Wird die Prüfsubstanz intravenös appliziert, erfolgt meist 5 min danach die im Referenzkollektiv letale Endothelin-1 Injektion. Bei anderen Applikationsarten verlängern sich die Vorgabezeiten, gegebenenfalls bis zu mehreren Stunden.

Die Überlebensrate wird dokumentiert und effektive Dosen, die 5 50 % der Tiere 24 h oder länger gegen den Endothelin-Herztod schützen (ED 50) werden ermittelt.

Funktioneller Gefäßtest für Endothelin-Rezeptorantagonisten

10 An Aortensegmenten des Kaninchens wird nach einer Vorspannung von 2 g und einer Relaxationszeit von 1 h in Krebs-Henseleitlösung bei 37°C und einem pH-Wert zwischen 7,3 und 7,4 zunächst eine K+-Kontraktur ausgelöst. Nach Auswaschen wird eine Endothelin-Dosiswirkungskurve bis zum Maximum erstellt.

Potentielle Endothelin-Antagonisten werden an anderen Präparaten des gleichen Gefäßes 15 min vor Beginn der Endothelin-Dosis-wirkungskurve appliziert. Die Effekte des Endothelins werden in % der K+-Kontraktur berechnet. Bei wirksamen Endothelin-Antagonisten

20 kommt es zur Rechtsverschiebung der Endothelin-Dosiswirkungskurve.

15

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können in üblicher Weise oral oder parenteral (subkutan, intravenös, intramuskulär, intra25 perotoneal) verabfolgt werden. Die Applikation kann auch mit Dämpfen oder Sprays durch den Nasen-Rachenraum erfolgen.

Die Dosierung hängt vom Alter, Zustand und Gewicht des Patienten sowie von der Applikationsart ab. In der Regel beträgt die täg30 liche Wirkstoffdosis zwischen etwa 0,5 und 50 mg/kg Körpergewicht bei oraler Gabe und zwischen etwa 0,1 und 10 mg/kg Körpergewicht bei parenteraler Gabe.

Die neuen Verbindungen können in den gebräuchlichen galenischen 35 Applikationsformen fest oder flüssig angewendet werden, z.B. als Tabletten, Filmtabletten, Kapseln, Pulver, Granulate, Dragees, Suppositorien, Lösungen, Salben, Cremes oder Sprays. Diese werden in üblicher Weise hergestellt. Die Wirkstoffe können dabei mit den üblichen galenischen Hilfsmitteln wie Tablettenbindern, Füll-

- 40 stoffen, Konservierungsmitteln, Tablettensprengmitteln, Fließreguliermitteln, Weichmachern, Netzmitteln, Dispergiermitteln,
 Emulgatoren, Lösungsmitteln, Retardierungsmitteln, Antioxidantien
 und/oder Treibgasen verarbeitet werden (vgl. H. Sucker et al.:
 Pharmazeutische Technologie, Thieme-Verlag, Stuttgart, 1991).
- 45 Die so erhaltenen Applikationsformen enthalten den Wirkstoff normalerweise in einer Menge von 0,1 bis 90 Gew.-%.

21

Synthesebeispiele

Beispiel 1

2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenylpropionsauremethylester

5

- 5 g (19,6 mmol) 3,3-Diphenyl-2,3-epoxypropionsäuremethylester wurden in 50 ml absolutem Methanol gelöst und bei 0°C mit 0,1 ml Bortrifluorid-Etherat versetzt. Man rührte 2 h bei 0°C und weitere 12 h bei Raumtemperatur. Das Lösungsmittel wurde 10 abdestilliert, der Rückstand mit Essigester aufgenommen, mit
- 10 abdestilliert, der Rückstand mit Essigester aufgenommen, mit Natriumhydrogencarbonat-Lösung und Wasser gewaschen und über Magnesiumsulfat getrocknet. Nach Abdestillieren des Lösungsmittels verblieben 5,5 g (88 %) eines schwach gelben Öls.
- 15 Beispiel 2

2-Hydroxy-3-phenoxy-3,3-diphenylpropionsäuremethylester

- 5 g (19,6 mmol) 3,3-Diphenyl-2,3-epoxypropionsäuremethylester und 5,6 g (60 mmol) Phenol wurden zusammen 6 h auf 100 $^{\circ}$ C erhitzt.
- 20 Nach Abdestillieren des überschüssigen Phenols am Hochvakuum und chromatographischer Reinigung des Rückstands an Kieselgel mit Hexan/Essigestergemischen erhielt man 4,9 g (77 %) eines schwach gelben Öls.
- 25 Beispiel 3

2-(4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2-yloxy)-3-methoxy-3,3-diphenyl-propionsäuremethylester

- 2,86 g (10 mmol) 2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenyl-propionsäure30 methylester wurden in 40 ml Dimethylformamid gelöst und mit 0,3 g
 (12 mmol) Natriumhydrid versetzt. Man rührte 1 h und gab dann
 2,2 g (10 mmol) 4,6-Dimethoxy-2-methylsulfonylpyrimidin zu. Nach
 24 h Rühren bei Raumtemperatur wurde vorsichtig mit 10 ml Wasser
 hydrolysiert, mit Essigsäure ein pH-Wert von 5 eingestellt und
- 35 das Lösungsmittel am Hochvakuum abdestilliert. Der Rückstand wurde in 100 ml Essigester aufgenommen, mit Wasser gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel abdestilliert. Der Rückstand wurde mit 10 ml Ether versetzt und der entstandene Niederschlag abgesaugt. Nach dem Trocknen verblieben
- 40 3,48 g (82 %) eines weißen Pulvers.

Fp.: 81°C

Beispiel 4

- 2-(4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2-yloxy)-3-methoxy-3,3-diphenyl-propionsäure
- 5 2,12 g (5 mmol) 2-(4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2-yloxy)-3-methoxy-3,3-diphenyl-propionsäuremethylester wurden in 50 ml Dioxan gelöst, mit 10 ml 1 n KOH-Lösung versetzt und 3 h bei 100°C gerührt. Die Lösung wurde mit 300 ml Wasser verdünnt und mit Essigester zur Entfernung von nicht umgesetztem Ester extrahiert.
- 10 Anschließend stellte man die Wasserphase mit verdünnter Salzsäure auf pH 1-2 und extrahierte mit Essigester. Nach Trocknen über Magnesiumsulfat und Abdestillieren des Lösungsmittels wurde der Rückstand mit einem Ether/Hexan-Gemisch versetzt und der gebildete Niederschlag abgesaugt. Nach dem Trocknen verblieben 1,85 g 15 (90 %) eines weißen Pulver.

Fp.: 167°C

Beispiel 5

- 2-(4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2yloxy)-3-methoxy-3,3-diphenyl-20 natriumpropionat
- 1,68 g (4mmol) 2-(4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2-yloxy)-3-methoxy-3,3-diphenyl-propionsäure werden in 4 ml 1n NaOH + 100 ml Wasser gelöst. Die Lösung wird gefriergetrocknet und man erhält quantitativ das Natriumsalz der eingesetzten Carbonsäure.

Beispiel 6

10 g (34,9 mmol) 2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenylpropionsäure30 methylester wurden in je 50 ml Methanol und Eisessig gelöst, mit
1 ml RuO(OH)₂ in Dioxan versetzt und 30 h bei 100 bar und 100°C im
Autoklaven mit H₂ hydriert. Der Katalysator wurde abfiltriert, der
Ansatz eingeengt, mit Ether versetzt, mit NaCl-Lösung gewaschen,
die organische Phase getrocknet und eingeengt. Man erhielt 10,1 g
35 3,3-Dicyclohexyl-2-hydroxy-3-methoxypropionsäuremethylester als
Ö1.

Beispiel 7

- 2-[(4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2-yl)thio]-3-methoxy-3,3-diphenyl-40 propionsauremethylester
- 7,16 g (25 mmol) 2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenyl-propionsaure-methylester wurden in 50 ml Dichlormethan gelöst, 3 g (30 mmol) Triethylamin zugegeben und unter Rühren 3,2 g (28 mmol) Methan-sulfonsaurechlorid zugetropft. Man rührte 2 h bei Raumtemperatur, wusch mit Wasser, trocknete über Magnesiumsulfat und engte im Vakuum ein. Der Rückstand wurde in DMF aufgenommen und bei 0°C

23

zu einer Suspension von 12,9 g (75 mmol) 4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2-thiol und 8,4 g (100 mmol) Natriumhydrogencarbonat in 100 ml DMF getropft. Nach 2 h Rühren bei Raumtemperatur und weiteren 2 h bei 60°C goß man auf 1 Liter Eiswasser und saugte den entstandenen 5 Niederschlag ab. Nach Trocknen verblieben 3,19 g (29 %) eines weißen Pulvers.

Beispiel 8 2-Hydroxy-3,3-diphenyl-buttersauremethylester

10

1,5 g (5,9 mmol) 3,3-Diphenyl-2,3-epoxypropionsäuremethylester, gelöst in 10 ml absolutem Ether, tropfte man zu einer auf -78°C gekühlten Cuprat-Lösung, hergestellt aus 635 mg (7 mmol) Kupfer-I-cyanid - gelöst in 10 ml absolutem Ether- und 8,14 ml (13 mmol) einer 1,6 normalen Methyllithium-Lösung. Man rührte 1 h bei -78°C und ließ die Lösung dann auf Raumtemperatur erwärmen. Anschließend wurde mit 100 ml Ether und 100 ml Wasser verdünnt, die Etherphase mit verdünnter Zitronensäure und mit Natriumhydrogencarbonatlösung gewaschen und über Magnesiumsulfat getrocknet. Das Rohprodukt wurde an Kieselgel mit Cyclohexan/Essigester-Gemischen chromatographisch gereinigt, und man erhielt 250 mg (16 %) eines hellgelben Öls.

Beispiel 9
25 2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenylpropionsaure

91,11 g (0,5 mol) Benzophenon und 45,92 g (0,85 mol) Natriummethylat wurden bei Raumtemperatur in 150 ml Methyl-tert. Butylether (MTB) suspendiert. Nach Abkühlen auf -10°C wurden 92,24 g 30 (0,85 mol) Chloressigsäuremethylester so zugegeben, daß die Innentemperatur bis 40°C anstieg, wobei weiter mit einem Bad von -10°C gekühlt wurde. Anschließend wurde noch eine Stunde ohne Kühlung bei Eigentemperatur gerührt. Nach Zugabe von 250 ml Wasser und kurzem Rühren wurde die wäßrige Phase abgetrennt. Die 35 MTB-Phase wurde mit 250 ml verdünnter Natriumchlorid-Lösung nachgewaschen. Nach Lösungsmitteltausch auf Methanol (250 ml) wurde eine Lösung von 1 g p-Toluolsulfonsäure in 10 ml Methanol bei Raumtemperatur zugegeben. Es wurde eine Stunde bei Eigentemperatur nachgerührt und dann auf Rückfluß erhitzt. Unter 40 Abdestillieren des Methanols wurden 400 g einer 10 %igen Natronlauge zugetropft und abschließend 60 ml Wasser zugegeben. Das Methanol wurde solange abdestilliert, bis eine Sumpftemperatur von 97°C erreicht war. Nach Abkühlen auf 55°C wurde mit 190 ml MTB versetzt und mit ca. 77 ml konz. HCl bis pH 2 angesäuert. Nach 45 Abkühlen auf Raumtemperatur wurde die wäßrige Phase abgetrennt und die organische Phase durch Abdestillieren von 60 ml MtB ein-

geengt. Durch Zugabe von 500 ml Heptan und langsamem Abkühlen auf

PCT/EP95/03963

24

Raumtemperatur wurde das Produkt auskristallisiert. Der grobkristalline Feststoff wurde abgesaugt, mit Heptan nachgewaschen und im Vakuumtrockenschrank bei 40°C bis zu Gewichtskonstanz getrocknet.

5 Ausbeute 108,9 g (80 %), HPLC > 99,5 Fl. %.

Beispiel 10

S-2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenylpropionsaure (Racematspaltung mit L-Prolinmethylester)

10

Zu 240 g einer 57 %igen methanolischen L-Prolinmethylester-Hydrochlorid-Lösung (0,826 mol) wurden bei Raumtemperatur 148,8 g einer 30 %igen methanolischen Natriummethanolat-Lösung (0,826 mol) zugetropft, 2,4 l MTB und 225 g (0,826 mol)

- 15 2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenylpropionsäure zugegeben. Nach Abdestillieren von 2680 ml MTB-Methanol-Gemisch und gleichzeitigem Zutropfen von 2,4 l MTB wurde langsam auf Raumtemperatur abgekühlt, das Kristallisat (R-2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenylpropionsäure x L-Prolinmethylester) abgesaugt und der
- 20 Feststoff mit 150 ml MTB nachgewaschen. Das Filtrat wurde durch Abdestillieren von 1,5 l MTB eingeengt und mit 1,0 l Wasser versetzt. Bei Raumtemperatur wurde mit konz. Salzsäure auf pH 1,2 eingestellt, nach Rühren und Phasentrennung die wäßrige Phase abgetrennt und mit 0,4 l MTB nachextrahiert. Die vereinigten
- 25 organischen Phasen wurden mit 0,4 l Wasser extrahiert. Nach Abziehen des MTB wurde der Rückstand in 650 ml Toluol unter Rückfluß gelöst und das Produkt durch Animpfen und langsames Abkühlen kristalliert. Nach Absaugen, Nachwaschen mit Toluol und Trocknen im Vakuumtrockenschrank wurden 78,7 g
- 30 S-2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenylpropionsäure erhalten (Ausbeute 35 % bezogen auf das Racemat).

Chirale HPLC: 100 %ig

HPLC: 99,8 %

35 Beispiel 11

S-2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenylpropions aure (Racematspaltung mit (S)-1-(4-Nitrophenyl)ethylamin)

100 g (0,368 mol) 2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenylpropionsäure

40 wurden in 750 ml Aceton und 750 ml MTB unter Rückfluß mit 30,5 g
(0,184 mol) (S)-1-(4-Nitrophenyl)ethylamin versetzt, angeimpft,
eine Stunde unter Rückfluß gekocht und unter Kristallisation
langsam auf Raumtemperatur abgekühlt. Das Kristallisat
(S-2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenylpropionsäure x (S)-1-(4-Nitrophenyl)ethylamin) wurde abgesaugt und mit MTB nachgewaschen. Nach
Suspendieren des Rückstands in 500 ml Wasser und 350 ml MTB wurde

bei Raumtemperatur mit konz. Salzsäure auf pH 1,2 eingestellt,

nach Rühren und Phasentrennung die wäßrige Phase abgetrennt und mit 150 ml MTB nachextrahiert. Die vereinigten organische Phasen wurden mit 100 ml Wasser extrahiert. Nach Abdestillieren von 370 ml MTB wurde unter Rückfluß mit 390 ml n-Heptan versetzt und unter Kristallisation des Produkts langsam auf Raumtemperatur abgekühlt. Nach Absaugen, Nachwaschen mit n-Heptan und Trocknen im Vakuumtrockenschrank wurden 35,0 g S-2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenylpropionsäure erhalten (Ausbeute 35 % bezogen auf das Racemat).

10 Chirale HPLC: 100 %ig HPLC: 99,8 %

Beispiel 12

3-Methoxy-2-(4-methoxy-6,7-dihydro-5H-cyclopentapyrimidin-2-yl-15 oxy)-3,3-diphenyl-propionsäurebenzylester

24,48 g (90 mmol) 3-Methoxy-3,3-diphenyl-2-hydroxypropionsäure wurden in 150 ml DMF gelöst und mit 13,7 g (99 mmol) Kalium-carbonat versetzt. Die Suspension wurde 30 min. bei Raumtempera-20 tur gerührt. Anschließend wurden über 5 min. 10,7 ml (90 mmol) Benzylbromid zugetropft und 1 h nachgerührt, wobei die Temperatur auf 32°C anstieg.

Zu diesem Ansatz gab man nacheinander 24,84 g (180 mmol) K₂CO₃ 25 und 20,52 g (90 mmol) 2-Methansulfonyl-4-methoxy-6,7-dihydro-5H-cyclopentapyridin und rührte 3 h bei 80°C.

Zur Aufarbeitung verdünnte man den Kolbeninhalt mit ca. 600 ml H_2O , säuerte vorsichtig mit konz. HCl an und gab 250 ml Essigester 30 hinzu. Es fielen 31,4 g sauberes Produkt aus, das abfiltriert wurde.

Aus der Mutterlauge wurde die Essigesterphase abgetrennt, die wäßrige Phase nochmals mit Essigester extrahiert und die ver35 einigten organischen Phasen eingeengt. Der ölige Rückstand (19 g) wurde chromatographisch gereinigt (Cyclohexan/Essigester = 9/1) und man erhielt weitere 10,5 g sauberes Produkt.

Gesamtausbeute: 41,9 g (82,2 mmol) \triangleq 91 %

40 Fp.: 143-147°C MS: MH+ = 511

Beispiel 13

3-Methoxy-2-(4-methoxy-(6,7-dihydro-5H-cyclopentapyrimidin-2-yl-oxy)-3,3-diphenylpropionsaure

- 5 40 g (78,4 mmol) 3-Methoxy-2-(4-methoxy-6,7-dihydro-5H-cyclo-pentapyrimidin-2-yloxy)-3,3-diphenyl-propionsäurebenzylester wurden in 400 ml Essigester/Methanol (4:1) gelöst, mit ca. 500 mg Palladium auf Aktivkohle (10 %ig) versetzt und einer Wasserstoffatmosphäre ausgesetzt, bis keine Gasaufnahme mehr stattfand. Der
- 10 Katalysator wurde abfiltriert, die Lösung eingedampft und der Rückstand aus Ether auskristallisiert.

Beispiel 14

2S-3,3-Diphenyl-oxiran-2-carbonsaureethylester

15

2,57 g (10,2 mmol) 3,3-Diphenyl-acrylsäureethylester und 464 mg 4-Phenylpyridin-N-oxid wurden in 24 ml Methylenchlorid gelöst und mit 432 mg (6,5 mol %) (5,5)-(+)-N,N'-Bis(3,5-di-tert.-butyl-salicyliden)-1,2-cyclohexandiamino-mangan(III)chlorid versetzt.

- 20 Unter Eiskühlung gab man 6,4 ml einer 12 %igen Natriumhypochlorid-Lösung hinzu, rührt 30 Minuten bei Eiskühlung und über Nacht bei Raumtemperatur. Die Reaktionslösung wurde mit Wasser auf 200 ml verdünnt, mit Ether extrahiert, getrocknet und eingedampft. Man erhielt 2,85 g eines farblosen Öls. Nach Reinigung
- 25 mittels NPLC (Cyclohexan:Essigester = 9:1) erhielt man 1,12 g Öl mit einem Enantiomerenverhältnis von ca. 8:1 zugunsten der S-Konfiguration.

¹H-NMR [CDCl₃],

30 δ = 1,0 (tr, 3H); 3,9 (m, 3H); 7,3 (m, 10H)

Beispiel 15

2-Methylsulfonyl-6,7-dihydro-5H-cyclopentapyrimidin-4-ol

- 35 Zu 29,6 g (528 mmol) KOH in 396 ml Methanol gab man nacheinander 46,9 g (330 mmol) Cyclopentanon-2-carbonsäuremethylester und 53,5 g (192 mmol) 5-Methylisothioharnstoff-Sulfat und rührte über Nacht bei Raumtemperatur. Das Reaktionsgemisch wurde mit 1n Salzsäure angesäuert und mit Wasser verdünnt. Die ausgefallenen
- **40** Kristalle wurden abgesaugt und getrocknet. Man erhielt 20 g Kristalle.

Beispiel 16

4-Chloro-2-methylsulfanyl-6,7-dihydro-5H-cyclopentapyrimidin

Zu 20 g (110 mmol) gab man 255 ml Phosphoroxychlorid und rührt 5 3 Stunden bei 80°C. Phosphoroxychlorid wurde abgedampft, der Rückstand mit Eis zersetzt und die ausgefallenen Kristalle abgesaugt. Man erhielt 18,5 g eines bräunlichen Feststoffs.

Beispiel 17

10 4-Methoxy-2-methylsulfonyl-6,7-dihydro-5H-cyclopentapyrimidin

18,05 g (90 mmol) 4-Chloro-2-methylsulfonyl-6,7-dihydro-5H-cyclo-pentapyrimidin wurden in 200 ml Methanol gelöst. Bei 45°C werden 16,7 g Natriummethylat (als 30 %ige Lösungen in Methanol) zuge-

- 15 tropft und 2 Stunden nachgerührt. Die Reaktionslösung wurde eingedampft, in Essigester aufgenommen, mit verdünnter Salzsäure angesäuert und der Essigester-Extrakt eingedampft. Es blieben 15,5 g eines Öls zurück.
- 20 ¹H-NMR [DMSO],

 $\delta = 2.1$ (quintett, 2H); 2.5 (s, 3H); 2.8 (dtr, 4H); 3.9 (s, 3H) ppm

Beispiel 18

·25 2-Methylsulfonyl-4-methoxy-6,7-dihydro-5H-cyclopentopyrimidin

15 g (76,2 mmol) 4-Methoxy-2-methylsulfonyl-6,7-dihydro-5H-cyclo-pentapyrimidin wurden in 160 ml Eisessig/Methylenchlorid (1:1) gelöst und mit 1,3 g Natriumwolframat versetzt. Bei 35°C tropfte

- 30 man 17,5 ml (170 ml) einer 30 %igen H₂O₂-Lösung zu. Anschließend wurde mit 500 ml Wasser und 100 ml Methylenchlorid verdünnt, die organische Phase abgetrennt, getrocknet und eingedampft. Es blieben 14 g Öl zurück, das aus Ether auskristallisiert.
- 35 ¹H-NMR [CDCl₃],

 $\delta = 2,2$ (quintett, 2H); 3,0 (dtr., 4H);

3,3 (s, 3H); 4,1 (s, 3H) ppm

Beispiel 19

- 40 1-Benzolsulfonyl-3-(4,6-dimethoxypyrimidin-2-yloxy)-4-methoxy-4,4-diphenyl-butan-2-on
 - 0,37 g (2,4 mmol) Phenylmethansulfon wurden in 10 ml trockenem THF gelöst; anschließend bei -70°C 2 eq. Butyllithium (2,94 ml;
- 45 1,6 molare Lösung in Hexan) zugetropft. Nach 1 h bei -70°C wurde 1 g (2,4 mmol) 2-(4,6-Dimethoxypyrimidin-2-yloxy)-3-methoxy-3,3-diphenylpropinsäuremethylester gelöst in 5 ml THF zugetropft.

28

Das Reaktionsgemisch wurde 1 h bei -70°C, 1 h bei -10°C hach- gerührt und dann auf Raumtemperatur erwärmt.

Zur Aufarbeitung tropfte man ca. 10 ml gesättigte NH₄Cl-Lösung
5 zu, extrahierte gründlich mit Ethylacetat, die vereinigten org. Phasen mit gesättigter N-Cl-Lösung und trocknete über Na₂SO₄. Der nach Trocknen und Einengen erhaltene Rückstand wurde über Chromatographie an Kieselgel (n-Heptan/Ethylacetat 15 % → 30 %) und anschließend MPLC an RP-Kieselgel (Acetonitril/H₂O + TFA)
10 gereinigt; als Produkt wurden 0,3 g eines weißen amorphen Pulvers erhalten.

Beispiel 20
3,3-Diphenyl-oxiram-2-carbonitril

3,1 g (54,9 mmol) Natriummethylat wurden in 20 ml trockenem THF suspendiert, und anschließend bei $-10\,^{\circ}$ C eine Mischung aus 5 g (27,4 mmol) Benzophenon und 4,2 g (54,9 mmol) Chloracetonitril zugetropft.

Das Reaktionsgemisch wurde ca. 2 h bei -10°C nachgerührt, anschließend auf Wasser gegossen und mit Ethylacetat mehrmals extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden über Na₂SO₄ getrocknet, eingeengt, und der verbleibende Rückstand durch

25 Chromatographie an Kieselgel (n-Heptan/Ethylacetat) gereinigt. Ausbeute: 1,2 g (20 %)

 1 H-NMR [CDCl₃], $\delta = 3.9$ (s, 1H); 7,4-7,5 (m, 10 H) ppm 30

Beispiel 21

15

2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenyl-propionitril

6,5 (29,4 mmol) 3,3-Diphenyl-oxiran-2-carbonitril wurden in 60 ml
35 Methanol gelöst und bei 0°C mit ca. 2 ml Bortrifluorid-EtheratLösung versetzt. Das Reaktionsgemisch wurde erneut 1 h bei 0°C,
dann bei Raumtemperatur über Nacht nachgerührt. Zur Aufarbeitung
wurde mit Diethylether verdünnt, mit gesättigter NaCl-Lösung
gewaschen, die organische Phase über Na₂SO₄ getrocknet und ein40 geengt. Als Rückstand verblieben 7,3 g eines weißen amorphen
Pulvers, das in den weiteren Umsetzungen direkt eingesetzt wurde.

```
^{1}\text{H-NMR} [CDCl<sub>3</sub>],

\delta = 2.95 (breites s, OH), 3.15 (s, 3H),

45 5.3 (s, 1H), 7.3-7.5 (m, 10) ppm
```

Beispiel 22

2-(4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2-yloxy)-3-methoxy-3,3-diphenyl-propionitril

5

7,3 g (28,8 mmol) 2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenylpropionitril wurden in 90 ml DMF gelöst, und mit 4 g (28,8 mmol) K_2CO_3 und 6,3 g (28,8 mmol) 2-Methansulfonyl-4,6-dimethoxy-pyrimidin versetzt. Die Mischung wurde für ca. 12 h bei Raumtemperatur

- 10 gerührt, anschließend auf Wasser gegossen und mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten org. Phasen wurden erneut mit H₂O gewaschen, getrocknet und eingeengt. Der so erhaltene Rückstand wurde dann durch Chromatographie an Kieselgel (n-Heptan/Ethylacetat) gereinigt.
- 15 Ausbeute: 6,9 g weißes amorphes Pulver

FAB-MS: 392 (M+H+)

¹H-NMR [CDCl₃],

 $\delta = 3.3$ (s, 3H); 4.95 (s, 6H), 5.85 (s, 1H);

20 6,3 (s, 1H); 7,3-7,5 (m, 10H) ppm

Beispiel 23

5-[2-(4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2-yloxy)-3-methoxy-3,3-diphenyl)-propyl]-1H-tetrazol

25

- 0,5 g (1,3 mmol) Nitril wurden in 10 ml Toluol gelöst, nacheinander 85 mg (1,3 mmol) NaN $_3$ und 460 mg (1,4 mmol) Bu $_3$ SnCl zugesetzt und anschließend die Mischung für ca. 40 h auf Rückfluß erhitzt. Nach dem Abkühlen wurde mit Ethylacetat verdünnt, mit 10 $_3$ wäßri-
- 30 ger KF-Lösung und mit NaCl-Lösung gewaschen. Nach Trocknen über MgSO₄ und Einengen verblieben 1,0 g eines gelben Öls, das durch Chromatographie an Kieselgel (n-Heptan/Ethylacetat) gereinigt wurde.
- 35 Nach Einengen der Fraktionen wurden 60 mg des 1H-Tetrazols und 110 mg des 1-Methyl-Tetrazols jeweils als amorphe weiße Feststoffe erhalten.
- 5-[2-(4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2-yloxy)-3-methoxy-3,3-diphenyl)-40 propyl]-1H-tetrazol

Elektrospray-MS: 435 (M+H+)

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃):

 δ (ppm) 3,28 (s, 3H), 3,85 (s, 6H), 5,75 (s, 1H), 7,25-7,40 (m, 10H), 7,50 (s, 1H).

30

5-[2-(4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2-yloxy)-3-methoxy-3,3-di-phenyl)-propyl]-1-methyl-tetrazol

Elektrospray-MS; 471 (M+H+)

diphenyl-propionsaure

5 ¹H-NMR (CDCl₃):

 δ (ppm) 3,0 (s, 3H), 3,35 (s, 3H9, 3,80 (s, 6H), 5,75 (s, 1H), 7,30-7,40 (m,11H).

Beispiel 24

10 2-(4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2-yloxy)-3-methylsulfinyl-3,3diphenyl-propionsaure

1,2 g (2,9 mmol) 2-(4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2-yloxy)-3-methyl-sulfonyl-3,3-diphenyl-propionsäure wurden in 15 ml Eisessig bei
15 0°C vorgelegt und 294 μl 30 %iges H₂O₂ zugetropft. Man ließ über Nacht bei Raumtemperatur rühren, goß auf Wasser, extrahierte mit CH₂Cl₂ und wusch mit Natriumthiosulfat-Lösung und Kochsalz-Lösung. Nach dem Trocknen isolierte man 1 g Substanz als weißen Schaum.

20 Beispiel 25
2-(4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2-yloxy)-3-methylsulfonyl-3,3-

0,6 g (1,45 mmol) 2-(4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2-yloxy)-3-methyl25 sulfonyl-3,3-diphenyl-propionsäure wurden in 15 ml Eisessig bei
Raumtemperatur vorgelegt und 294 μl 30 %iges H₂O₂ zugetropft. Man
ließ über Nacht bei Raumtemperatur rühren, erhitzte weitere 3 h
auf 50°C, goß auf Wasser und wusch mit Natriumthiosulfat-Lösung
und Kochsalz-Lösung. Nach dem Trocknen isolierte man 400 mg als
30 weißen Feststoff.

Analog lassen sich die in Tabelle 1 aufgeführten Verbindungen herstellen.

35

40

0 R1 R2	ĬŎŢ	R ³
R4	R ⁵ R ⁵	

Ž.	R1	R4, R5	R6	R ²	R ³	×	Z X	Smp[°C]
1-1	ОМе	Phenyl	Methyl	OMe	OMe	СН	00	81
1-2	НО	Phenyl	Methyl	OMe	OMe	CH	00	167
I-3	НО	Phenyl	CH2-CH2-S-CH3	OMe	OMe	CH	00	
7	НО	Phenyl	Ethyl	OMe	OMe	СН	0 0	81 (zers.)
I-5	НО	Phenyi	iso-Propyl	OMe	OMe	СН	00	182
9 <u>-</u> I	НО	Phenyl	Methyl	OMe	OMe	СН	0 8	168
1-J	НО	Phenyl	CH2-CH2-SO2-CH(CH3)2	OMe	OMe	СН	00	
<u>8-1</u>	НО	Phenyl	CH2-CH2-SO2-CH(CH3)2	OMe	OMe	СН	8 0	
6-1	НО	Phenyl	CH2-CH2-SO2-CH(CH3)2	OMe	OMe	C-CH(CH ₃) ₂	0 0	
I-10	но	Phenyl	CH2-CH2-SO2-CH(CH3)2	OMe	OMe	C-CH(CH ₃) ₃	0 0	
1-11	но	Phenyl	CH2-CH2-SO2-CH(CH3)2	OMe	NH-OCH ₃	СН	0 0	
I-12	НО	Phenyl	n-Propyl	OMe	OMe	СН	00	174
I-13	OMe	Phenyl	n-Propyl	OMe	OMe	СН	0	
I-14	НО	Phenyl	n-Propyl	OEi	OEt	СН	0	

Tabelle I

(

ž	Ri	R4, R5	R6	R ²	R ³	×	ZIX	Smp[°C]
I-15	НО	Phenyl	n-Butyl	OMe	OMe	Æ	00	
I-16	НО	Phenyl	iso-Butyl	OMe	OMe	СН	0 0	
I-17	НО	Phenyl	iso-Butyl	OMe	000	O-CH ₂ -CH ₂ -C	0 0	
I-18	НО	Phenyi	tertButyl	OMe	OMe	СН	00	
I-19	НО	Phenyl	Cyclopropyl	OMe	OMe	CH	00	
1-20	НО	Phenyl	Cyclopentyl	OMe	ОМе	CH	0 0	
I-21	НО	Phenyl	Cyclohexyl	OMe	OMe	CH	00	
77-1	НО	Phenyl	(CH ₃) ₃ C-CH ₂ -CH ₂	OEt	OEt	CH	00	
I-23	НО	Phenyl	(CH ₃) ₂ CH-CH ₂ -CH ₂	OMe	OMe	СН	0 0	173
I-24	НО	Phenyl	но-сн ₂ -сн ₂	OMe	OMe	СН	00	
I-25	НО	Phenyl	НО2С-(СН2)2-	OMe	ОМе	СН	0 0	
I-26	ЮН	Phenyi	Cyclopropylmethylen	OMe	OMe	СН	0 0	115
I-27	НО	Phenyi	H	OMe	OMe	CH	00	
1-28	НО	Phenyl	Methyl	OMe	OMe	CH		
I-29	ЮН	Phenyl	Phenyl	OMe	ОМе	СН	00	136
<u>1-</u> 30	НО	Phenyl	Phenyl	OMe	ЭСН	о-сн(сн)-сн2-с	0 0	
1-31	ОМе	Phenyi	Phenyl	OMe	OMe	СН	00	
1-32	ЮН	Phenyl	4-Isopropyl-Phenyl	OMe	OMe	СН	0 0	
1-33	НО	Phenyl	4-Me-S-Phenyl	OMe	OMe	СН	00	
1.3	НО	Phenyl	4-Me-O-Phenyl	OMe	OMe	СН	00	
1-35	НО	Phenyl	3-Et-Phenyl	OMe	OMe	СН	00	
1-36	ОН	Phenyl	2-Me-Phenyl	OMe	OMe	СН	0 0	

ž	\mathbb{R}^1	R ⁴ , R ⁵	R6	R ²	R3	x	Z X	Smp[°C]
1-37	ОН	Phenyl	2-CI-Phenyl	OMe	OMe	CH	0 0	
1–38	ОН	Phenyl	3-Br-Phenyl	OMe	OMe	НЭ	00	
I-39	ОН	Phenyl	4-F-Phenyl	OMe	OMe	СН	0 0	
140	ОН	Phenyl	4-F-Phenyl	OMe	OMe	СН	0 8	
<u>₹</u>	ЮН	Phenyl	4-CH ₃ -Phenyl	OMe	OMe	CH	00	
1-42	ОН	Phenyl	3-NO ₂ -Phenyl	OMe	OMe	H)	00	
143	НО	Phenyl	2-HO-Phenyl	OMe	OMe	СН	0 0	
1-44	НО	Phenyl	3,4-Dimethoxy-Phenyl	OMe	OMe	СН	00	
1-45	НО	Phenyl	3,4-Dioxomethylen-Phenyl	OMe	OMe	СН	00	
I-46	НО	Phenyl	3,4,5-Trimethoxy-Phenyl	OMe	OMe	СН	00	
1-47	ОН	Phenyl	Benzyl	OMe	OMe	СН	00	
148	ОН	Phenyl	2-CI-Benzyl	OMe	OMe	СН	0 0	
149	ЮН	Phenyl	3-Br-Benzyl	OMe	OMe	CH	0 0	
I-50	ОН	Phenyl	4-F-Benzyi	OMe	OMe	СН	0 0	
1-51	НО	Phenyl	2-Me-Benzyl	OMe	ОМе	СН	00	
I-52	ЮН	Phenyl	2-Me-Benzyl	OMe	9	о-сн=сн-с	0 0	
1-53	ОН	Phenyl	3-Et-Benzyl	OMe	OMe	СН	0 0	
I-54	ОН	Phenyl	4-iso-Propyl-Benzyl	OMe	OMe	H	0 0	
25-	Но	Phenyl	4-NO ₂ -Propyl-Benzyl	OMe	OMe	СН	00	
1-56		Phenyl	2-Me-5-Propyl-Benzyl	OMe	OMe	CH	00	
1-57		Phenyl	2-Me-5-Propyl-Benzyl	0Et	0Et	СН	0	
I-58	НО	Phenyl	4-Me-2-Propyl-Benzyl	ОМе	OMe	СН	00	

Nr.	R¹	R4, R5	R6	R ²	R ³	×	XIZ	SmnfoCl
I-59	НО	Phenyl	3,4-Dioxomethylen-Benzyl	OMe	OMe	巴		6
I-60	НО	4-F-Phenyl	Methyl	OMe	OMe	СН	00	163-165 (zers.)
I-61	ОМе	4-F-Phenyl	Methyl	OEt	OEt	СН	00	
1-62	НО	4-CI-Phenyl	Methyl	OMe	OMe	СН	0	
1-63	НО	4-Me-O-Phenyl	Methyl	OMe	OMe	СН	00	
<u>1</u> -64	НО	4-Me-O-Phenyl	Ethyl	OMe	OMe	СН	00	
I-65	НО	4-Me-Phenyl	Methyl	OMe	OMe	СН	00	
J-66	НО	4-Me-Phenyl	Methyl	OMe	1	0-CH ₂ -CH ₂ -C	00	
1-67	НО	3-CF ₃ -Phenyl	n-Propyl	OMe	OMe	CH	00	
1-68	но	3-CF ₃ -Phenyl	n-Propyl	OMe	о-сн	0-сн(сн ₃)-сн ₂ -с	00	
69-I	НО	4-NO ₂ -Phenyl	Methyl	OMe	OMe	СН	0 0	
I-70	НО	4-NO ₂ -Phenyl	Methyl	OMe	00	о-сн-сн-с	00	
1-71	НО	3-CI-Phenyl	Ethyl	OMe	OMe	CH	00	
1-72	ЮН	2-F-Phenyl	Methyl	OMe	OMe	CH	00	193-194 (zers.)
	ЮН	2-F-Phenyl	Methyl	OMe	OMe	H	s 0	
	ЮН	2-Me-O-Phenyi	Methyl	OMe	OMe	CH	00	
	ОН	2-Me-O-Phenyl	Methyl	OMe	OMe	CH	0 8	
1-76	ОН	3,4-Dimethoxy-Phenyl	Methyl	OMe	OMe	CH	00	
	ОН	3,4-Dioxomethylen-Phenyl	Methyl	OMe	OMe	CH	00	
I-78	ОН	p-CF ₃ -Phenyl	Methyl	OMe	OMe	CH	00	
7	ОН	Phenyl	Methyl	OMe	0Et	CH	0 0	
8	ОМе	Phenyl	Methyl	OMe	0Et	CH	s 0	

(1)

ž	R¹	R4, R5	R6	R2	R³	×	ZX	Smp[°C]
1-81	ЮН	Phenyl	Ethyl	OMe	NH-OMe	HO	00	
1-82	НО	p-Me-O-Phenyi	n-Propyi	OMe	OCF ₃	СН	00	
I-83	НО	Phenyl	Methyl	OMe	G.	СН	00	
I-84	НО	Phenyl	Methyl	OMe	G.	z	00	
1-85	НО	3,4-Dimethoxy-Phenyl	Benzyl	Me	Me		00	
1-86	НО	3,4-Dimethoxy-Phenyl	Methyl	OMe	OC!	O-CH ₂ -CH ₂ -C	00	
1-87	ЮН	Phenyl	Methyl	OMe	12-0	O-CH ₂ -CH ₂ -C	00	126 (zers.)
I-88	НО	Phenyi	Methyl	OMe	0-CH((0-сн(сн ₃)-сн ₂ -с	0 0	
I-89	ЮН	Phenyl	Methyl	OMe	N(CH ₃	N(CH ₃ -CH=CH-C	0 0	118
I-90	ЮН	Phenyl	Methyl	OMe	S-C(CH ₃	S-C(CH ₃)=C(CH ₃)-C	00	
16-1	ЮН	Phenyl	Methyl	OMe	2)2-0	O-C(CH ₃)=CH-C	0 0	
1-92	ЮН	Phenyl	Methyl	Me	0.00	0-С(СН3)=СН-С	00	
<u></u>	ОН	Phenyi	Methyl	Me	0-C	о-сн=сн-с	00	
1-94	ЮН	4-F-phenyl	Methyl	Me	S-CI	S-CH=CH-C	00	
1-95	ОН	4-F-phenyl	Н	OMe	OMe	НЭ	00	
-36 -1	ЮН	Phenyl	Methyl	OMe	CH ₂ -C	CH2-CH2-CH2-C	00	149-151 (zers.)
1-97	ОН	Phenyl	Methyl	Methyl	CH ₂ -C	CH2-CH2-CH2-C	00	157 (zers.)
I-98	ЮН	Phenyl	Methyl	Ethyl	CH ₂ -CH ₂	CH2-CH2-CH2-C	00	
	ОН	Phenyl	Methyl	OMe	CH2-CH2	CH2-CH2-CH2-C	0 0	
		Phenyl	Methyl	Me	Me	CH	00	
I-101	ОН	Phenyl	Methyl	超	Ö	НЭ	00	
1-102	ЮН	Phenyl	Methyl	Me	Me	с-сн	00	

Nr.	R	R4, R5	R6	R ²	R3	×	V 17	Smn[0C]
I-103	ЮН	Phenyl	Methyl	OMe	Me	CH		6
1-104	НО	Cyclohexyl	Methyl	J. O.	₽ O V	CH		
1-105	HO	Cyclohexyl	Mothul				_	
		Cyclomory	Ivicuiyi	OMe	CH2-C	CH2-CH2-C	<u>0</u>	
I-106	НО	Phenyl	Methyl	ОСН3	осн3	CH	S	
1-107	ОН	Phenyl	Methyl	OCH ₃	осн3	CH	0 \$	134
I-108	ОСН3	Phenyl	Methyl	ОСН3	OCH ₃	СН	SS	
I-109	НО	Phenyl	Methyl	ОСН3	осн3	СН	00	
I-110	ОСН3	2-Fluorphenyl	Methyl	ОСН3	OCH ₃	СН	0	
1-111	OC ₂ H ₅	3-Chlorphenyl	Methyl	ОСН	ОСН	z	0	
1-112	ON(CH ₃) ₂	4-Bromphenyl	Methyl	G.	CF ₃	СН	0 8	
1-113	О-СН2-С=СН	Phenyl	Ethyl	ОСН3	CF ₃	СН	00	
1-114	НО	Phenyl	Propyl	осн	OCF ₃	СН	0 S	
1-115	ОСН3	Phenyi	i-Propyl	осн	СН3	СН	00	
I-116		Phenyl	s-Butyl	осн3	CI	СН	s 0	
1-117	ON(CH ₃) ₂	2-Methylphenyl	Methyl	ОСН3	осн3	СН	00	
	ON(CH ₃) ₂	3-Methoxyphenyl	Methyl	ОСН3	осн3	СН	00	
<u>1-19</u>	ON=C(CH ₃) ₂	4-Nitrophenyl	Methyl	ОСН3	осн3	CH	00	
	ON(CH ₃) ₂	Phenyl	1-Phenylpropin-3-yl	ОСН ₃	OCF ₃	z	0 8	
1-121	ON=C(CH ₃) ₂	2-Hydroxyphenyl	Methyl	осн3	CH ₃	z	00	
I-122	-122 ONSO ₂ C ₆ H ₅	3-Trifluormethylphenyl	Methyl	ОСН3	CI	Z	0	
I-123	NHPhenyl	4-Dimethylaminophenyl	Methyl	осн3	осн3	СН	0 8	
I-124	I-124 OC ₂ H ₅	Phenyl	Trifluorethyl	CH ₃	СН3	СН	00	

Ŋ.	Ri	R4, R5	R6	R ²	R ³	×	ZIX	Smp[°C]
I-125	ON(CH ₃) ₂	Phenyi	Benzyl	C	CI	贵		5
1-126	ON(CH ₃) ₂	Phenyl	2-Methoxyethyl	OCH ₃	क	O-CH2-CH2-	8 0	
1-127	ОН	Phenyl	Phenyl	OCH ₃	ОСН3	HO	00	
		Phenyl	Phenyi	осн3	Ģ	O-CH ₂ -CH ₂ -	00	
1-129		Phenyl	Phenyl	OCH ₃	OCH ₃	z	00	
I-130	ОН	Phenyl	Phenyl	ОСН ₃	осн3	æ	s 0	
1-131	ОН	Phenyl	Phenyl	ОСН3	ОСН3	CH	S	
I-132	ОН	Phenyl	Phenyi	ОСН3	ОСН3	СН	0 S	
1-133	НО	Phenyl	Phenyl	ОСН3	осн	СН	00	
I-134	ЮН	Phenyl	Phenyl	ОСН3	ОСН3	£	00	
I-135	ЮН	-(CH ₂) ₅ -	Phenyl	Phenyl	осн	HS	_	
	ОН	Phenyl	2-Thiazolyl	ОСН3	осн	СН	00	
	ОСН3	2-Fluorphenyl	Phenyl	осн	осн	£	00	
I-138	OC2H5	3-Chlorphenyl	Phenyl	осн	осн	z	00	
	ON(CH ₃) ₂	4-Bromphenyl	Phenyl	GF3	GF3	HS	00	
	Н₂⊒СН	Phenyl	2-Fluorphenyl	OCH ₃	ਜੂ ਜੂ	Æ	00	
-		Phenyl	3-Chlorphenyl	ОСН3	OCF ₃	Æ	0 S	
I-142	осн ₃	Phenyl	4-Bromphenyl	ОСН3	CH ₃	Ð	00	
1-143	ОС2Н5	Phenyl	4-Thiazolyl	ОСН3	CI	СН	8 0	
I-144	ON(CH ₃) ₂	2-Methylphenyl	Phenyl	осн3	ОСН3	뚱	00	
	=C(CH ₃)2	oxyphenyl	Phenyl	ОСН3	OCH ₃	HO	0 0	
I-146	ОН	Phenyl	Methyl	ОСН3	-CH2-(CH2-CH2-CH2-C	00	

Ŋ.	R¹	R4, R5	R6	R ²	R3	×	ZIX	SmpfoCi
	НО	4-Fluorphenyl	Methyl	ОСН3	ОСН3	£	00	168 (zers.)
I-148	НО	4-Fluorphenyl	Methyl	OCH ₃	-CH2-	-CH2-CH2-C	00	
1-149	NH-SO-C ₆ H ₅	4-Nitrophenyl	Phenyl	ОСН3	OCH ₃	НЭ	00	
	ОСН3	Phenyl	3-Imidazolyl	ОСН3	Ģ	O-CH ₂ -CH ₂	00	
_	OC ₂ H ₅	Phenyl	4-Imidazolyl	ОСН3	G,	z	8 0	
I-152	ON(CH ₃) ₂	Phenyl	2-Pyrazolyl	OCH ₃	OCF ₃	z	0 \$	
1-153	ON=C(CH ₃) ₂	2-Hydroxyphenyl	Phenyl	ОСН3	CH ₃	z	00	
1-154	NH-SO ₂ -C ₆ H ₅	3-Trifluormethylphenyl	Phenyl	ОСН3	C	z	00	
I-155	NHPhenyl	4-Dimethylaminophenyl	Phenyl	ОСН3	ОСН3	СН	S 0	
1-156		Phenyl	Phenyl	ОСН3	осн	CH	SS	
1-157	0-CH ₂ -C≡C	Phenyl	Phenyl	ОСН3	ОСН3	z	SS	
I-158	ЮН	Phenyl	Phenyl	CF ₃	GF3	НЭ	0 8	
I-159	осн3	Phenyl	Phenyl	OCF ₃	OCF ₃	СН	00	
I-160	ОС2Н5	Phenyl	2-Dimethylaminophenyl	CH3	CH ₃	СН	00	
	ON(CH ₃) ₂	Phenyl	3-Hydroxyphenyl	CI	ū	H	00	
_	ON=C(CH ₃) ₂	Phenyl	4-Trifluormethylphenyl	ОСН3	Ģ	-0-CH ₂ -CH ₂ -	8 0	
_	NH-SO ₂ -C ₆ H ₅	Phenyl	2-Oxazolyl	ОСН3	CF3	z	SS	
I-164	ОН	Phenyl	Methyl	Œ3	СН3	CH	00	
I-165 OH	ОН	Cyclohexyl	Methyl	ОСН3	осн3	CH	00	
	ОН	Cyclohexyl	Methyl	ОСН3	CH ₂ -(CH2-CH2-CH-C	00	
I-167	·HO	Phenyl	Methyl	N(CH ₃) ₂	N(CH ₃) ₂	HO	0 0	
I-168 ОН	НО	Phenyl	Methyl	осн3	осн ₃	CH	0 802	





(3)

	RI	R4 R5	D6	In.)	5.4			ľ	
la			**	LV.	N.	٧		7	Smp[°C]
5		Phenyl	Methyl	ОСН3	ОСН3	H	0	² 05	
ᆼ		3-F-Phenyl	Me	OMe	OMe	H	0	0	
H		3-F-Phenyl	Me	OMe	CH ₂ -C	СН2-СН2-СН2-С	0	0	
ЮН	1	4-F-Phenyi	Ме	OMe	CH2-C	сну-сну-сну-с	0	0	142-143 191°C
ᆼ		3-MeO-Phenyl	Me	OMe	CH ₂ -C	CH2-CH2-CH2-C	0	0	158-161 (zers.)
ОН		3-MeO-Phenyl	Me	OMe	OMe	СН	6	6	
ЮН		3-MeO-Phenyl	哥	OMe	CH ₂ -C	CH2-CH2-CH2-C	6	6	
ЮН		Phenyl	но-сн ₂ -сн ₂	OMe	CH ₂ -C	CH2-CH2-CH2-C	0	0	
НО		Phenyl	Me	NIMe ₂	NMe2	Z	0	0	181
Ю		Phenyl	Me	OMe	OMe	z	6	6	
ОН		3-F-Phenyl	Me	OMe	Me	HO	6	0	
萝卜	NH-SO ₂ -Phenyl	Phenyi	Me	OMe	OMe	СН	6	0	
萝卜	NH-SO ₂ -Me	Phenyl	Me	OMe	OMe	СН	0	6	
E l	CH2-SO ₂ -Phenyl	Phenyl	Me	OMe	OMe	СН	6	0	
ᇊᅵ	CH ₂ -SO ₂ -Me	Phenyi	Me	OMe	OMe	CH	0	6	
\$	7	Phenyl	Me	OMe	OMe	CH	0	0	
윤	Tetrazol	Phenyl	Me	OMe	OMe	СН	6	6	
罗	NH-SO ₂ -Phenyl	Phenyl	Me	OMe	OMe	H	0	1	167
ΞI	N-Methyl-Tetrazol	Phenyl	Me	OMe	OMe	CH	6	6	
S S	æ	Phenyl	Me	OMe	D-0-	O-CH ₂ -CH ₂ -C-	6	0	122-139 (zers.)
핑		o-F-Phenyl	Me	OMe	13-0-	-O-CH ₂ -CH ₂ -C-	00	†	140-144 (zers.)
F		m-Me-Phenyl	Me	OMe	OMe	СН	00	T	140-177
							_		;

		R ⁴ , R ⁵	R6	\mathbb{R}^2	R³	×	Z X	Smp[°C]
I-191 OH	Н	m-Me-Phenyl	Me	OMe	O O	-O-CH ₂ -CH ₂ -C-	0 0	119-135 (zers.)
I-192 OH	H	p-F-Phenyl	Me	OMe	Me	СН	00	137-140 (zers.)
I-193 OH	Н	m-F-Phenyl	Me	Me	φ	-O-CH ₂ -CH ₂ -C-	00	150-152
I-194 OF	H	p-F-Phenyl	Me	Me	ģ	-O-CH ₂ -CH ₂ -C-	00	169-170

Tabelle II

$$R^{6} - Z \longrightarrow CH \longrightarrow Y \longrightarrow X$$

$$X \longrightarrow$$

0 0 137-139	СH	OMe	OMe	Isopropyl	Bindung	HO	8 - II-8
0 0	СН	OMe	OMe	Methyl	NH(CH ₃)	НО	П-7
0 0	СН	OMe	OMe	Methyl	S	НО	9-II
0 0	СН	OMe	OMe	Methyl	0	Ю	11-5
0 0	СН	OMe	OMe	Methyl	СН=СН	ЮН	11-4
0 0	СН	OMe	OMe	Methyl	CH ₂ -CH ₂	ЮН	11-3
0 0	СН	OMe	OMe	Methyl	СН2	НО	11-2
86-96 0 0	СН	OMe	OMe	Methyl	Bindung	ЮН	11-11
Y Z Smp[°C]	×	R ³	R ²	R6	А	R.	Ä.

Nr.	\mathbb{R}^{1}	А	R6	R ²	R ³	×	Y Z Smp[°C]
6-11	ЮН	Bindung	p-Isopropylphenyl	OMe	OMe	H	0 0
11-10	ОН	Bindung	Benzyl	OMe	OMe	CH	0 0
П-11	НО	СН=СН	Ethyl	OMe	OMe	CH	0 0
11-12	ЮН	сн=сн	(CH ₃) ₂ -CH ₂ -CH ₂	OMe	OMe	CH.	0 0
II-13	ЮН	СН=СН	Cyclopropylmethylen	OMe	OMe	CH	0 0
П-14	но	сн=сн	Methyl	OMe	O-CH2-CH2-C		0 0
11-15	но	CH ₂ -CH ₂	Ethyl	OMe	Э-HЭ=HЭ-0		0 0
11-16	но	CH2=CH2	Methyl	OMe	CH2-CH2-CH2-C		0 0
11-11	НО	Bindung	Methyl	ОМе	CH2-CH2-CH2-C		0 0 147

Beispiel 35

Gemäß dem oben beschriebenen Bindungstest wurden für die nach-5 folgend aufgeführten Verbindungen Rezeptorbindungsdaten gemessen.

Die Ergebnisse sind in Tabelle 2 dargestellt.

Tabelle 2

10

Rezeptorbindungsdaten (K_i-Werte)

	Verbindung	ET _A [nM]	ET _B [nM]
15		-	
	1-2	6	34
	I-29	86	180
	I-5	12	160
20	I-4	7	2500
	I-87	1	57
	1.89	86	9300
	I-103	0,4	29
	I-107	3	485
25	I-12	19	1700
	1-26	. 23	2000
	1-23	209	1100
	I-47	150	1500
30	I-60	33	970
	1-96	0,6	56
	II-3	107	7300
35	II-1	28	2300

Patentanspruch

Carbonsäurederivate der Formel I

5

10
$$R = Z - CH - Y - X$$

$$R = X$$

$$R =$$

in der R eine Formylgruppe, ein Tetrazol, Nitril, eine Gruppe 15 COOH oder einen zu COOH hydrolysierbaren Rest bedeutet und die übrigen Substituenten folgende Bedeutung haben:

- R² Wasserstoff, Hydroxy, NH₂, NH(C₁-C₄-Alkyl), N(C₁-C₄-Alkyl)₂, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder C₁-C₄-Alkylthio;
- X Stickstoff oder CR¹⁴, worin R¹⁴ Wasserstoff oder C₁₋₅-Alkyl bedeutet oder CR¹⁴ zusammen mit CR³ einen 5- oder 6-gliedrigen Alkylen- oder Alkenylenring bildet, der durch eine oder zwei C₁₋₄-Alkylgruppen substituiert sein kann und worin jeweils eine Methylengruppe durch Sauerstoff, Schwefel, -NH oder -NC₁₋₄-Alkyl ersetzt sein kann;
- R³ Wasserstoff, Hydroxy, NH₂, NH(C₁-C₄-Alkyl), N(C₁-C₄-Alkyl)₂, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, -NH-O-C₁₋₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkylthio oder CR³ ist mit CR¹⁴ wie oben angegeben zu einem 5- oder 6-gliedrigen Ring verknüpft;
- 35 R⁴ und R⁵ (die gleich oder verschieden sein können):

Phenyl oder Naphthyl, die durch einen oder mehrere der folgenden Reste substituiert sein können: Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, Phenoxy, C₁-C₄-Alkylthio, Amino, C₁-C₄-Alkylamino oder C₁-C₄-Dialkylamino; oder

Phenyl oder Naphthyl, die orthoständig über eine direkte Bindung, eine Methylen-, Ethylen- oder Ethenylengruppe, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine SO₂-, NH- oder N-Alkyl-Gruppe miteinander verbunden sind; oder C3-C7-Cycloalkyl;

R⁶ Wasserstoff, C₁-C₈-Alkyl, C₃-C₆-Alkenyl, C₃-C₆-Alkinyl oder C₃-C₈-Cycloalkyl, wobei diese Reste jeweils ein- oder mehrfach substituiert sein können durch: Halogen, Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkoxy, C₃-C₆-Alkenyloxy, C₃-C₆-Alkinyloxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₁-C₄-Alkoxy-carbonyl, C₃₋₈-Alkylcarbonylalkyl, C₁-C₄-Alkylamino, Di-C₁-C₄-alkylamino, Phenyl oder ein- oder mehrfach, z.B. ein- bis dreifach durch Halogen, Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder C₁-C₄-Alkylthio substituiertes Phenyl oder Phenoxy;

Phenyl oder Naphthyl, die jeweils durch einen oder mehrere der folgenden Reste substituiert sein können: Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, Amino, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, Phenoxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Dialkylamino oder Dioxomethylen oder Dioxoethylen;

20

25

30

WO 96/11914

ein fünf- oder sechsgliedriger Heteroaromat, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome und/oder ein Schwefel- oder Sauerstoffatom, welcher ein bis vier Halogenatome und/oder einen bis zwei der folgenden Reste tragen kann: C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy oder Phenylcarbonyl, wobei die Phenylreste ihrerseits ein bis fünf Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen können: C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy und/oder C₁-C₄-Alkylthio; mit der Maßgabe, daß R⁶ nur dann Wasserstoff bedeuten kann,

Y Schwefel oder Sauerstoff oder eine Einfachbindung;

wenn Z keine Einfachbindung darstellt;

35

Z Schwefel, Sauerstoff, -SO-, -SO₂- oder eine Einfachbindung.

40

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

1 Application No Interns PC. 95/03963

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 6 C07D239/60 C07D4 C07D239/96 CO7D491/04 CO7D403/12 CO7D251/30 A61K31/505 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) CO7D IPC 6 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. EP,A,O 481 512 (UBE) 22 April 1992 1 see page 1 - page 19; claims; table 1 1 EP,A,O 517 215 (UBE) 9 December 1992 A see page 1 - page 40; claims; examples 206,269; table 1 1 EP,A,O 347 811 (IHARA CHEMICAL IND.) 27 December 1989 see claims; table 1 1 P,A DE,A,43 35 950 (BASF) 27 April 1995 see claims; table 1 1 P,A DE,A,43 13 413 (BASF) 27 October 1994 see the whole document Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-ments, such combination being obvious to a person skilled 'O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or in the art. document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search _9_02.96 5 February 1996 Authorized officer Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

Francois, J

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interna l Application No PCT/EP 95/03963

	0	PUI/EP 9	7,00303	
C.(Continua Category	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.	
P,A	DE,A,43 13 412 (BASF) 27 October 1994 see the whole document	·	16	
		·		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interna I Application No PC: 95/03963

Patent document cited in search report	Publication date		family ber(s)	Publication date
EP-A-0481512	22-04-92	AU-B- AU-B- JP-A- US-A-	652961 8597791 5125058 5178663	15-09-94 30-04-92 21-05-93 12-01-93
EP-A-0517215	09-12-92	JP-A- CN-A- US-A- JP-A- JP-A- JP-A-	4360887 1067651 5387575 5148242 5148245 5208962	14-12-92 06-01-93 07-02-95 15-06-93 15-06-93 20-08-93
EP-A-0347811	27-12-89	DE-D- DE-T- JP-A- US-A- US-A-	68914197 68914197 2085262 4968340 5087289	05-05-94 10-11-94 26-03-90 06-11-90 11-02-92
DE-A-4335950	27-04-95	NONE		
DE-A-4313413	27-10-94	AU-B- WO-A- FI-A- NO-A-	6678094 9425443 954993 954210	21-11-94 10-11-94 19-10-95 14-12-95
DE-A-4313412	27-10-94	AU-B- CA-A- WO-A- FI-A- NO-A-	6568194 2160912 9425442 954994 954211	21-11-94 10-11-94 10-11-94 19-10-95 20-12-95

Interna les Aktenzeichen INTERNATIONA RECHERCHENBERICHT 95/03963 PCT KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES K 6 C07D239/60 C07D403/12 C07 C07D239/96 CO7D491/04 CO7D251/30 A61K31/505 Nach der Internationalen Patenticlassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüßtoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) CO7D IPK 6 Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Betr. Anspruch Nr. Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Kategorie* 1 EP,A,O 481 512 (UBE) 22. April 1992 A siehe Seite 1 - Seite 19; Ansprüche; Tabelle 1 EP,A,O 517 215 (UBE) 9. Dezember 1992 A siehe Seite 1 - Seite 40; Ansprüche; Beispiele 206,269; Tabelle 1 1 EP,A,O 347 811 (IHARA CHEMICAL IND.) 27. A Dezember 1989 siehe Ansprüche; Tabelle 1 1 P,A DE,A,43 35 950 (BASF) 27. April 1995 siehe Ansprüche; Tabelle 1 P,A DE,A,43 13 413 (BASF) 27. Oktober 1994 siehe das ganze Dokument Siehe Anhang Patentfamilie Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der * Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweiselhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie gegeben Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist eusgeführt) O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht eine Benutzung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach 'P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach 'Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

5. Februar 1996

-9. 02.98

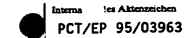
Name und Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Francois, J

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



	PCIZE		-
C.(Fortsetz	mg) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.	┪^
P,A	DE,A,43 13 412 (BASF) 27. Oktober 1994 siehe das ganze Dokument	19	
		-	
			0

1

INTERNATIONALER BEHERCHENBERICHT

Interna 'es Aktenzeichen
PC 95/03963

	<u>'</u>			
Im Recherchenbericht ungeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP-A-0481512	22-04-92	JP-A- 5	652961 8597791 6125058 6178663	15-09-94 30-04-92 21-05-93 12-01-93
EP-A-0517215	09-12-92	CN-A- 1 US-A- 5 JP-A- 5 JP-A- 5	360887 067651 387575 148242 148245 208962	14-12-92 06-01-93 07-02-95 15-06-93 15-06-93 20-08-93
EP-A-0347811	27-12-89	DE-T- 68 JP-A- 2 US-A- 4	914197 914197 085262 968340 087289	05-05-94 10-11-94 26-03-90 06-11-90 11-02-92
DE-A-4335950	27-04-95	KEINE		
DE-A-4313413	27-10-94	WO-A- 9 FI-A-	678094 425443 954993 954210	21-11-94 10-11-94 19-10-95 14-12-95
DE-A-4313412	27 - 10-94	CA-A- 2 WO-A- 9 FI-A-	568194 160912 425442 954994 954211	21-11-94 10-11-94 10-11-94 19-10-95 20-12-95

WELTORGANISĄTION FUR GEISTIGES EIGENTUM

Internationale ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07D 239/60, 403/12, 251/30, 239/96, 491/04, A61K 31/505

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 96/11914

A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

25. April 1996 (25.04.96)

21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP95/03963

(22) Internationales Anmeldedatum: 7. Oktober 1995 (07.10.95)

(30) Prioritätsdaten:

P 44 36 851.8 195 33 023.4

14. Oktober 1994 (14.10.94) DE DE

7. September 1995 (07.09.95)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): RIECHERS, Hartmut [DE/DE]: Müller-Thurgau-Weg 5, D-67435 Neustadt (DE). KLINGE, Dagmar [DE/DE]; Brückenkopfstrasse 15, D-69120 Heidelberg (DE). AMBERG, Wilhelm [DE/DE]; Stettiner Ring 24, D-61381 Friedrichsdorf (DE). KLING, Andreas [DE/DE]; Riegeler Weg 14, D-68239 Mannheim (DE). MÜLLER, Stefan [DE/DE]; Closweg 7, D-67346 Speyer (DE). BAUMANN, Ernst [DE/DE]; Falkenstrasse 6a, D-67373 Dudenhofen (DE). RHEINHEIMER, Joachim [DE/DE]; Merziger Strasse 24, D-67063 Ludwigshafen (DE). VOGELBACHER, Uwe, Josef [DE/DE]; Rheinecke 22, D-67071 Ludwigshafen (DE). WERNET, Wolfgang [DE/DE]; Burgweg 115, D-67454 Hassloch (DE). UNGER,

Liliane [DE/DE]; Wollstrasse 129, D-67065 Ludwigshafen (DE). RASCHACK, Manfred [DE/DE]; Donnersbergstrasse 7, D-67256 Weisenheim (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, FI, HU, JP, KR, KZ, MX, NO, NZ, PL, RU, SG, SI, SK, UA, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

- (54) Title: NEW CARBOXYLIC ACID DERIVATIVES, THEIR PREPARATION AND THEIR USE
- (54) Bezeichnung: NEUE CARBONSÄUREDERIVATE, IHRE HERSTELLUNG UND VERWENDUNG

(57) Abstract

Carboxylic acid derivatives have the formula (I), in which R to R6, X, Y, and Z have the meanings given in the description. Also disclosed is their preparation. These new compounds are useful for controlling diseases.

(57) Zusammenfassung

Es werden Carbonsäurederivate der Formel (I), in der R-R⁶, X, Y und Z die in der Beschreibung angegebene Bedeutung besitzen, sowie deren Herstellung beschrieben. Die neuen Verbindungen eignen sich zur Bekämpfung von Krankheiten.

$$\begin{array}{c|c}
R^{6} & & & & & \\
R^{6} - Z - C - CH - Y - & & & \\
R^{5} & & & & \\
R^{5} & & & & \\
R^{3} & & & & \\
\end{array}$$
(I)

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	GA	Gabon	MR	Mauretanien
ΑU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
BE	Belgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	NZ	Neuseeland
BJ	Benin	IE	Irland	PL	Polen
BR	Brasilien	IT	Italien	PT	Portugal
BY	Belarus	JP	Japan	RO	Rumānien
CA	Kanada	KE	Kenya .	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowakei
CM	Kamerun	LI	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo .
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dänemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FI	Finnland	ML	Mali	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam

Neue Carbonsäurederivate, ihre Herstellung und Verwendung

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Carbonsäuredrivate, deren Herstellung und Verwendung.

Endothelin ist ein aus 21 Aminosäuren aufgebautes Peptid, das

10 von vaskulärem Endothel synthetisiert und freigesetzt wird.

Endothelin existiert in drei Isoformen, ET-1, ET-2 und ET-3.

Im Folgenden bezeichnet "Endothelin" oder "ET" eine oder alle
Isoformen von Endothelin. Endothelin ist ein potenter Vasokonstriktor und hat einen starken Effekt auf den Gefäßtonus. Es

15 ist bekannt, daß diese Vasokonstriktion von der Bindung von Endothelin an seinen Rezeptor verursacht wird (Nature, 332, 411-415,
1988; FEBS Letters, 231, 440-444, 1988 und Biochem. Biophys. Res.
Commun., 154, 868-875, 1988).

- 20 Erhöhte oder abnormale Freisetzung von Endothelin verursacht eine anhaltende Gefäßkontraktion in peripheren, renalen und zerebralen Blutgefäßen, die zu Krankheiten führen kann. Wie in der Literatur berichtet, wurden erhöhte Plasmaspiegel von Endothelin gefunden bei Patienten mit Hypertonie, akutem Myokardinfarkt, pulmonärer 25 Hypertonie, Raynaud-Syndrom, Atherosklerose und in den Atem-
- 25 Hypertonie, Raynaud-Syndrom, Atherosklerose und in den Atemwegen von Asthmatikern (Japan J. Hypertension, 12, 79 (1989), J. Vascular Med. Biology 2, 207 (1990), J. Am. Med. Association 264, 2868 (1990)).
- 30 Demnach sollten Substanzen, die spezifisch die Bindung von Endothelin an den Rezeptor inhibieren, auch die obengenannten verschiedenen physiologischen Effekte von Endothelin antagonisieren und daher wertvolle Pharmaka darstellen.
- 35 Es wurde nun gefunden, daß bestimmte Carbonsäurederivate gute Hemmstoffe für Endothelinrezeptoren sind.

Gegenstand der Erfindung sind Carbonsäurederivate der Formel I

40
$$R^{6} = Z - CH - Y - X$$

$$R^{5} = R$$

$$R^{5} = R$$

$$R^{3}$$

2

in der R eine Formylgruppe, Tetrazol, Nitril, eine Gruppe COOH oder einen zu COOH hydrolysierbaren Rest bedeutet und die übrigen Substituenten folgende Bedeutung haben:

- 5 R² Wasserstoff, Hydroxy, NH₂, NH(C_1 - C_4 -Alkyl), N(C_1 - C_4 -Alkyl)₂, Halogen, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy oder C_1 - C_4 -Alkylthio;
- X Stickstoff oder CR¹⁴, worin R¹⁴ Wasserstoff oder C₁₋₅-Alkyl

 10 bedeutet oder CR¹⁴ zusammen mit CR³ einen 5- oder 6-gliedrigen
 Alkylen- oder Alkenylenring bildet, der durch eine oder
 zwei C₁₋₄-Alkylgruppen substituiert sein kann und worin
 jeweils eine Methylengruppe durch Sauerstoff, Schwefel,
 -NH oder -NC₁₋₄-Alkyl ersetzt sein kann;

R³ Wasserstoff, Hydroxy, NH₂, NH(C₁-C₄-Alkyl), N(C₁-C₄-Alkyl)₂, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, -NH-O-C₁₋₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkylthio oder CR³ ist mit CR¹⁴ wie oben angegeben zu einem 5- oder 6-gliedrigen Ring verknüpft;

- R⁴ und R⁵ (die gleich oder verschieden sein können):.
- Phenyl oder Naphthyl, die durch einen oder mehrere der folgenden Reste substituiert sein können: Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, Phenoxy, C₁-C₄-Alkylthio, Amino, C₁-C₄-Alkylamino oder C₁-C₄-Dialkylamino; oder
- Phenyl oder Naphthyl, die orthoständig über eine direkte Bindung, eine Methylen-, Ethylen- oder Ethenylengruppe, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine SO₂-, NH- oder N-Alkyl-Gruppe miteinander verbunden sind oder C₃-C₇-Cyclo-alkyl;

35

R6 Wasserstoff, C₁-C₈-Alkyl, C₃-C₆-Alkenyl, C₃-C₆-Alkinyl oder C₃-C₈-Cycloalkyl, wobei diese Reste jeweils ein- oder mehrfach substituiert sein können durch: Halogen, Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkoxy, C₃-C₆-Alkenyloxy, C₃-C₆-Alkinyloxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₁-C₄-Alkoxy-carbonyl, C₃₋₈-Alkylcarbonylalkyl, C₁-C₄-Alkylamino, Di-C₁-C₄-alkylamino, Phenyl oder ein- oder mehrfach, z.B. ein- bis dreifach durch Halogen, Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder C₁-C₄-Alkylthio substituiertes Phenyl oder Phenoxy;

3

Phenyl oder Naphthyl, die jeweils durch einen oder mehrere der folgenden Reste substituiert sein können: Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, Amino, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy, Phenoxy, C_1 - C_4 -Alkylamino, C_1 - C_4 -Dialkylamino, Dioxomethylen oder Dioxoethylen;

ein fünf- oder sechsgliedriger Heteroaromat, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome und/oder ein Schwefel- oder Sauerstoffatom, welcher ein bis vier Halogenatome und/oder einen bis zwei der folgenden Reste tragen kann: C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy oder Phenylcarbonyl, wobei die Phenylreste ihrerseits ein bis fünf Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen können: C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy und/oder C₁-C₄-Alkylthio; mit der Maßgabe, daß R⁶ nur dann Wasserstoff bedeuten kann, wenn Z keine Einfachbindung darstellt;

20

5

- Y Schwefel oder Sauerstoff oder eine Einfachbindung;
- Z Schwefel oder Sauerstoff oder eine Einfachbindung.
- 25 Die Verbindungen und auch die Zwischenprodukte zu ihrer Herstellung, wie z.B. IV und VI, können ein oder mehrere asymmetrische substituierte Kohlenstoffatome besitzen. Solche Verbindungen können als reine Enantiomere bzw. reine Diastereomere oder als deren Mischung vorliegen. Bevorzugt ist die Verwendung einer enantiomerenzugt enantiemerenzugt enantiemerenzugt einer enantiemerenzugt enantiemeren

Gegenstand der Erfindung ist weiter die Verwendung der oben genannten Carbonsäurederivate zur Herstellung von Arzneimitteln, insbesondere zur Herstellung von Hemmstoffen für Endothelin35 rezeptoren.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Herstellung von Verbindungen der Formel IV in enantiomerenreiner Form. Die enantioselektive Epoxidierung eines zweifach Phenyl-substituier-40 ten Olefins ist bekannt (J. Org. Chem. 1994, 59, 4378-4380). Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß auch Estergruppen in diesen Systemen eine Epoxidierung in hoher optischer Reinheit erlauben.

45 Die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen, in denen Z Schwefel oder Sauerstoff ist, geht aus von den Epoxiden IV, die man in allgemein bekannter Weise, z.B. wie in J. March, Advanced

4

Organic Chemistry, 2nd ed., 1983, S. 862 und S. 750 beschrieben, aus den Ketonen II oder den Olefinen III erhält:

5
$$R^4$$
 $C = 0$
 R^4
 $C = 0$
 R^4
 $C = 0$
 R^5
 $C = 0$
 $C = 0$

Carbonsäurederivate der allgemeinen Formel VI können hergestellt werden, indem man die Epoxide der allgemeinen Formel IV (z.B. mit R = ROOR¹⁰) mit Alkoholen oder Thiolen der allgemeinen Formel V, 20 in der R⁶ und Z die in Anspruch 1 genannte Bedeutung haben, zur Reaktion bringt.

25 IV +
$$R^{6}ZH$$
 \longrightarrow $R^{6}Z - CH \longrightarrow CH \longrightarrow OH$ VI

Dazu werden Verbindungen der allgemeinen Formel IV mit Verbindungen der Formel V, im Molverhältnis von etwa 1:1 bis 1:7, 30 bevorzugt 1 bis 3 Moläquivalenten, auf eine Temperatur von 50 bis 200°C, bevorzugt 80 bis 150°C, erhitzt.

Die Reaktion kann auch in Gegenwart eines Verdünnungsmittels erfolgen. Zu diesem Zweck können sämtliche gegenüber den ver35 wendeten Reagenzien inerte Lösungsmittel verwendet werden.

Beispiele für solche Lösungsmittel beziehungsweise Verdünnungsmittel sind Wasser, aliphatische, alicyclische und aromatische Kohlenwasserstoffe, die jeweils gegebenenfalls chloriert sein 40 können, wie zum Beispiel Hexan, Cyclohexan, Petrolether, Ligroin, Benzol, Toluol, Xylol, Methylenchlorid, Chloroform, Kohlenstofftetrachlorid, Ethylchlorid und Trichlorethylen, Ether, wie zum Beispiel Diisopropylether, Dibutylether, Methyl-tert.-Butylether-Propylenoxid, Dioxan und Tetrahydrofuran, Ketone, wie zum Beispiel Aceton, Methylethylketon, Methylisopropylketon und Methylisobutylketon, Nitrile, wie zum Beispiel Acetonitril und Propio-

nitril, Alkohole, wie zum Beispiel Methanol, Ethanol, Iso-

5

propanol, Butanol und Ethylenglycol, Ester, wie zum Beispiel Ethylacetat und Amylacetat, Säureamide, wie zum Beispiel Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, Sulfoxide und Sulfone, wie zum Beispiel Dimethylsulfoxid und 5 Sulfolan, Basen, wie zum Beispiel Pyridin, cyclische Harnstoffe wie 1,3-Dimethylimidazolidin-2-on und 1,3-Dimethyl-3,4,5,6-tetrahydro-2(1H)-pyrimidinon.

Die Reaktion wird dabei bevorzugt in einem Temperaturbereich 10 zwischen 0°C und dem Siedepunkt des Lösungsmittels bzw. Lösungsmittelgemisches durchgeführt.

Die Gegenwart eines Reaktionskatalysators kann von Vorteil sein. Als Katalysatoren kommen dabei starke organische und anorganische 15 Säuren sowie Lewissäuren in Frage. Beispiele hierfür sind unter anderem Schwefelsäure, Salzsäure, Trifluoressigsäure, p-Toluolsulfonsäure, Bortrifluorid-Etherat und Titan(IV)-Alkoholate.

Verbindungen der Formel VI, in denen R⁴ und R⁵ Cycloalkyl bedeu20 tet, können auch dadurch hergestellt werden, daß man Verbindungen der Formel VI, in denen R⁴ und R⁵ Phenyl, Naphthyl oder wie oben beschrieben substituiertes Phenyl oder Naphthyl bedeutet, einer Kernhydrierung unterwirft.

- 25 Verbindungen der Formel VI können in enantiomerenreiner Form erhalten werden, indem man von enantiomerenreiner Verbindungen der Formel IV ausgeht und sie in beschriebener Weise mit Verbindungen der Formel V umsetzt.
- 30 Weiterhin kann man enantiomerenreine Verbindungen der Formel VI erhalten, indem man mit racemischen bzw. diastereomeren Verbindungen der Formel VI eine klassische Racematspaltung mit geeigneten enantiomerenreinen Basen wie z.B. Brucin, Strychnin, Quinin, Quinidin, Chinchonidin, Chinchonin, Yohimbin, Morphin,
- 35 Dehydroabietylamin, Ephedrin (-), (+), Deoxyephedrin (+), (-),
 threo-2-Amino-1-(p-nitrophenyl)-1,3-propandiol (+), (-),
 threo-2-(N,N-Dimethylamino)-1-(p-nitrophenyl)-1,3-propandiol (+),
 (-) threo-2-Amino-1-phenyl-1,3-propandiol (+), (-), α-Methyl benzylamin (+), (-), α-(1-Naphthyl)ethylamin (+), (-), α-(2-
- 40 Naphthyl)ethylamin (+), (-), Aminomethylpinan, N,N-Dimethyl-1-phenylethylamin, N-Methyl-1-phenylethylamin, 4-Nitrophenylethyl-amin, Pseudoephedrin, Norephedrin, Norpseudoephedrin, Aminosäurederivate, Peptidderivate durchführt.
- 45 Die erfindungsgemäßen Verbindungen, in denen Y Sauerstoff bedeutet und die restlichen Substituenten die unter der allgemeinen Formel I angegebenen Bedeutung haben, können beispielsweise

6

derart hergestellt werden, daß man die Carbonsäurederivate der allgemeinen Formel VI, in denen die Substituenten die angegebene Bedeutung haben, mit Verbindungen der allgemeinen Formel VII,

$$VI + R \stackrel{15}{\longrightarrow} X$$

$$VII$$

$$VII$$

in der R¹⁵ Halogen oder R¹⁶-SO₂- bedeutet, wobei R¹⁶ C₁-C₄-Alkyl,

15 C₁-C₄-Halogenalkyl oder Phenyl sein kann, zur Reaktion bringt.

Die Reaktion findet bevorzugt in einem der oben genannten inerten Verdünnungsmittel unter Zusatz einer geeigneten Base, d.h. einer Base, die eine Deprotonierung des Zwischenproduktes VI bewirkt, in einem Temperaturbereich von Raumtemperatur bis zum Siedepunkt

20 des Lösungsmittels statt.

Verbindungen der Formel VII sind bekannt, teilweise käuflich oder können nach allgemein bekannter Weise hergestellt werden.

25 Als Base kann ein Alkali- oder Erdalkalimetallhydrid wie Natriumhydrid, Kaliumhydrid oder Calciumhydrid, ein Carbonat wie Alkalimetallcarbonat, z.B. Natrium- oder Kaliumcarbonat, ein Alkalioder Erdalkalimetallhydroxid wie Natrium- oder Kaliumhydroxid, eine metallorganische Verbindung wie Butyllithium oder ein
30 Alkaliamid wie Lithiumdiisopropylamid dienen.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen, in denen Y Schwefel bedeutet und die restlichen Substituenten die unter der allgemeinen Formel I angegebene Bedeutung haben, können beispielsweise derart

- 35 hergestellt werden, daß man Carbonsäurederivate der allgemeinen Formel VIII, die in bekannter Weise aus Verbindungen der allgemeinen Formel VI erhältlich sind und in denen die Substituenten die oben angegebene Bedeutung haben, mit Verbindungen der allgemeinen Formel IX, in der R², R³ und X die unter der allgemeinen
- 40 Formel I angegebene Bedeutung haben, zur Reaktion bringt.

5
$$R^{6}$$
 Z CH OSO₂ R^{16} + HS N X X $YIII$

Die Reaktion findet bevorzugt in einem der oben genannten inerten Verdünnungsmittel unter Zusatz einer geeigneten Base, d.h. eine Base, die eine Deprotonierung des Zwischenproduktes IX bewirkt, in einem Temperaturbereich von Raumtemperatur bis zum Siedepunkt 15 des Lösungsmittels statt.

Als Base können neben den oben genannten auch organische Basen wie Triethylamin, Pyridin, Imidazol oder Diazabicycloundecan dienen.

Carbonsäurederivate der Formel VIa (Z in Formel VI = direkte Bindung) können hergestellt werden, indem man Epoxide der Formel IV mit Cupraten der Formel XI zur Reaktion bringt:

$$IV + R_{2}^{6} Cu(CN) Li_{2} \longrightarrow R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - OH$$

$$R = R - C - CH - CH$$

$$R = R - C - CH - CH$$

$$R = R - C - CH$$

$$R = R - C - CH$$

$$R =$$

Die Cuprate lassen sich wie in Tetrahedron Letters 23, 3755 (1982) beschrieben herstellen.

Verbindungen der Formel I können auch dadurch hergestellt werden, daß man von den entsprechenden Carbonsäuren, d. h. Verbindungen der Formel I, in denen R COOH bedeutet, ausgeht und diese zunächst auf übliche Weise in eine aktivierte Form wie ein Säure40 halogenid, ein Anhydrid oder Imidazolid überführt und dieses dann mit einer entsprechenden Hydroxylverbindung HOR¹⁰ umsetzt. Diese Umsetzung läßt sich in den üblichen Lösungsmitteln durchführen und erfordert oft die Zugabe einer Base, wobei die oben genannten in Betracht kommen. Diese beiden Schritte lassen sich beispiels45 weise auch dadurch vereinfachen, daß man die Carbonsäure in Gegenwart eines wasserabspaltenden Mittels wie eines Carbodiimids auf die Hydroxylverbindung einwirken läßt.

8

Außerdem können Verbindungen der Formel I auch dadurch hergestellt werden, daß man von den Salzen der entsprechenden Carbonsäuren ausgeht, d. h. von Verbindungen der Formel I, in denen R für eine Gruppe COR^1 und R^1 für OM stehen, wobei M ein Alkali-5 metallkation oder das Äquivalent eines Erdalkalimetallkations sein kann. Diese Salze lassen sich mit vielen Verbindungen der Formel R1-A zur Reaktion bringen, wobei A eine übliche nucleofuge Abgangsgruppe bedeutet, beispielsweise Halogen wie Chlor, Brom, Iod oder gegebenenfalls durch Halogen, Alkyl oder Halogenalkyl 10 substituiertes Aryl- oder Alkylsulfonyl wie z.B. Toluolsulfonyl und Methylsulfonyl oder eine andere äquivalente Abgangsgruppe. Verbindungen der Formel R1-A mit einem reaktionsfähigen Substituenten A sind bekannt oder mit dem allgemeinen Fachwissen leicht zu erhalten. Diese Umsetzung läßt sich in den üblichen Lösungs-15 mitteln durchführen und wird vorteilhaft unter Zugabe einer Base, wobei die oben genannten in Betracht kommen, vorgenommen.

Der Rest R in Formel I ist breit variabel. Beispielsweise steht R für eine Gruppe

20

O || C-R¹

25 in der R1 die folgende Bedeutung hat:

- a) Wasserstoff;
- b) eine Succinylimidoxygruppe;

30

c) ein über ein Stickstoffatom verknüpfter 5-gliedriger Heteroaromat wie Pyrrolyl, Pyrazolyl, Imidazolyl und Triazolyl, welcher ein bis zwei Halogenatome, insbesondere Fluor und Chlor und/oder ein bis zwei der folgenden Reste tragen kann:

35

C₁-C₄-Alkyl wie Methyl, Ethyl, 1-Propyl, 2-Propyl, 2-Methyl-2-propyl, 2-Methyl-1-propyl, 1-Butyl, 2-Butyl;

C₁-C₄-Halogenalkyl, insbesondere C₁-C₂-Halogenalkyl wie beispielsweise Fluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Chlordifluormethyl, Dichlorfluormethyl, Trichlormethyl, 1-Fluorethyl, 2-Fluorethyl, 2,2-Difluorethyl, 2,2,2-Trifluorethyl, 2-Chlor-2,2-difluorethyl, 2,2-Dichlor-2-fluorethyl, 2,2,2-Trichlorethyl und Pentafluorethyl;

45

PCT/EP95/03963 WO 96/11914

 C_1-C_4 -Halogenalkoxy, insbesondere C_1-C_2 -Halogenalkoxy wie Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Chlordifluormethoxy, 1-Fluorethoxy, 2-Fluorethoxy, 2,2-Difluorethoxy, 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy und Pentafluorethoxy, insbesondere Trifluormethoxy;

 C_1-C_4 -Alkoxy wie Methoxy, Ethoxy, Propoxy, 1-Methylethoxy, Butoxy, 1-Methylpropoxy, 2-Methylpropoxy, 1,1-Dimethylethoxy, insbesondere Methoxy, Ethoxy, 1-Methylethoxy;

 $C_1-C_4-Alkylthio$ wie Methylthio, Ethylthio, Propylthio, 1-Methylethylthio, Butylthio, 1-Methylpropylthio, 2-Methylpropylthio, 1,1-Dimethylethylthio, insbesondere Methylthio und Ethylthio;

R1 ferner ein Rest d)

— (O) m N / R 20

in dem m für 0 oder 1 steht und R7 und R8, die gleich oder unterschiedlich sein können, die folgende Bedeutung haben: 25

Wasserstoff

 $C_1-C_8-Alkyl$, insbesondere $C_1-C_4-Alkyl$ wie oben genannt;

30

5

10

15

C3-C6-Alkenyl wie 2-Propenyl, 2-Butenyl, 3-Butenyl, 1-Methyl-2-propenyl, 2-Methyl-2-propenyl, 2-Pentenyl, 3-Pentenyl, 4-Pentenyl, 1-Methyl-2-butenyl, 2-Methyl-2-butenyl, 3-Methyl-2-butenyl, 1-Methyl-3-butenyl, 2-Methyl-3-butenyl, 3-Methyl-3-butenyl, 35 1,1-Dimethyl-2-propenyl, 1,2-Dimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-2-propenyl, 2-Hexenyl, 3-Hexenyl, 4-Hexenyl, 5-Hexenyl, 1-Methyl-2-pentenyl, 2-Methyl-2-pentenyl, 3-Methyl-2-pentenyl, 4-Methyl-2-pentenyl, 3-Methyl-3-pentenyl, 4-Methyl-3-pentenyl, 40 1-Methyl-4-pentenyl, 2-Methyl-4-pentenyl, 3-Methyl-4-pentenyl, 4-Methyl-4-pentenyl, 1,1-Dimethyl-2-butenyl, 1,1-Dimethyl-3-butenyl,

1,2-Dimethyl-2-butenyl, 1,2-Dimethyl-3-butenyl, 1,3-Dimethyl-2-butenyl, 1,3-Dimethyl-3-butenyl, 45 2,2-Dimethyl-3-butenyl, 2,3-Dimethyl-2-butenyl,

2,3-Dimethyl-3-butenyl, 1-Ethyl-2-butenyl, 1-Ethyl-3-butenyl,

10

2-Ethyl-2-butenyl, 2-Ethyl-3-butenyl, 1,1,2-Trimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1-methyl-2-propenyl und 1-Ethyl-2-methyl-2-propenyl, insbesondere 2-Propenyl, 2-Butenyl, 3-Methyl-2-butenyl und 3-Methyl-2-pentenyl; 5 C₃-C₆-Alkinyl wie 2-Propinyl, 2-Butinyl, 3-Butinyl, 1-Methyl-2-propinyl, 2-Pentinyl, 3-Pentinyl, 4-Pentinyl, 1-Methyl-3-butinyl, 2-Methyl-3-butinyl, 1-Methyl-2-butinyl, 1,1-Dimethyl-2-propinyl, 1-Ethyl-2-propinyl, 2-Hexinyl, 10 3-Hexinyl, 4-Hexinyl, 5-Hexinyl, 1-Methyl-2-pentinyl, 1-Methyl-2-pentinyl, 1-Methyl-3-pentinyl, 1-Methyl-4-pentinyl, 2-Methyl-3-pentinyl, 2-Methyl-4-pentinyl, 3-Methyl-4-pentinyl, 4-Methyl-2-pentinyl, 1,1-Dimethyl-2-butinyl, 15 1,1-Dimethyl-3-butinyl, 1,2-Dimethyl-3-butinyl, 2,2-Dimethyl-3-butinyl, 1-Ethyl-2-butinyl, 1-Ethyl-3-butinyl, 2-Ethyl-3-butinyl und 1-Ethyl-1-methyl-2-propinyl, vorzugsweise 2-Propinyl, 2-Butinyl, 1-Methyl-2-propinyl und 1-Methyl-2-butinyl, insbesondere 2-Propinyl 20 C₃-C₈-Cycloalkyl, wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl und Cycloheptyl, Cyclooctyl, wobei diese Alkyl-, Cycloalkyl-, Alkenyl- und Alkinylgruppen jeweils ein bis fünf Halogenatome, insbesondere Fluor oder Chlor und/oder ein bis 25 zwei der folgenden Gruppen tragen können: $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Alkylthio$, $C_1-C_4-Halogenalkoxy$ wie vorstehend genannt, C₃-C₆-Alkenyloxy, C₃-C₆-Alkenylthio, C₃-C₆-Alkinyloxy, C₃-C₆-Alkinylthio, wobei die in diesen 30 Resten vorliegenden Alkenyl- und Alkinylbestandteile vorzugsweise den oben genannten Bedeutungen entsprechen; C₁-C₄-Alkylcarbonyl wie insbesondere Methylcarbonyl, Ethylcarbonyl, Propylcarbonyl, 1-Methylethylcarbonyl, Butyl-35 carbonyl, 1-Methylpropylcarbonyl, 2-Methylpropylcarbonyl, 1,1-Dimethylethylcarbonyl; C_1-C_4 -Alkoxycarbonyl wie Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Propyloxycarbonyl, 1-Methylethoxycarbonyl, Butyloxycarbonyl, 40 1-Methylpropyloxycarbonyl, 2-Methylpropyloxycarbonyl, 1,1-Dimethylethoxycarbonyl; $C_3-C_6-Alkenylcarbonyl$, $C_3-C_6-Alkinylcarbonyl$, $C_3-C_6-Alkenyloxy$ carbonyl und C3-C6-Alkinyloxycarbonyl, wobei die Alkenyl- bzw. 45 Alkinylreste vorzugsweise, wie voranstehend im einzelnen auf-

geführt, definiert sind;

Phenyl, gegebenenfalls ein- oder mehrfach, z.B. einbis dreifach substituiert durch Halogen, Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder C₁-C₄-Alkylthio wie beispielsweise 2-Fluorphenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Bromphenyl, 2-Methylphenyl, 3-Nitrophenyl, 4-Cyanophenyl, 2-Trifluormethylphenyl, 3-Methoxyphenyl, 4-Trifluorethoxyphenyl, 2-Methylthiophenyl, 2,4-Dichlorphenyl, 2-Methoxy-3-methylphenyl, 2,4-Dimethoxyphenyl, 2-Nitro-5-cyanophenyl, 2,6-Difluorphenyl;

Di-C₁-C₄-Alkylamino wie insbesondere Dimethylamino, Dipropylamino, N-Propyl-N-methylamino, N-Propyl-N-ethylamino, Diisopropylamino, N-Isopropyl-N-methylamino, N-Isopropyl-N-ethylamino, N-Isopropyl-N-propylamino;

 R^7 und R^8 ferner Phenyl, das durch einen oder mehrere, z.B. ein bis drei der folgenden Reste substituiert sein kann: Halogen, Nitro, Cyano, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy oder C_1 - C_4 -Alkylthio, wie insbesondere oben genannt;

oder R^7 und R^8 bilden gemeinsam eine zu einem Ring geschlossene, optionell substituierte, z.B. durch C_1 - C_4 -Alkyl substituierte C_4 - C_7 -Alkylenkette, die ein Heteroatom, ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff, enthalten kann wie $-(CH_2)_4$ -, $-(CH_2)_5$ -, $-(CH_2)_6$ -, $-(CH_2)_7$ -, $-(CH_2)_2$ -O- $(CH_2)_2$ -, $-CH_2$ -S- $(CH_2)_3$ -, $-(CH_2)_2$ -O- $(CH_2)_3$ -, $-(CH_2)_3$ -, $-(CH_$

30 e) R¹ ferner eine Gruppe

WO 96/11914

5

10

15

20

25

35

$$- \circ - (CH_2) p - S - R^9$$

in der k die Werte 0, 1 und 2, p die Werte 1, 2, 3 und 4 annehmen und R^9 für

C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₃-C₆-Alkenyl, C₃-C₆-Alkinyl oder gegebenenfalls substituiertes Phenyl steht, wie insbesondere oben genannt.

- f) R1 ferner ein Rest OR10, worin R10 bedeutet:
- Wasserstoff, das Kation eines Alkalimetalls wie Lithium, Natrium, Kalium oder das Kation eines Erdalkalimetalls wie Calcium, Magnesium und Barium oder ein umweltverträgliches

kann:

organisches Ammoniumion wie tertiäres C₁-C₄-Alkylammonium oder das Ammoniumion;

 $C_3-C_8-Cycloalkyl$ wie vorstehend genannt, welches ein bis drei 5 $C_1-C_4-Alkylgruppen$ tragen kann;

 $C_1-C_8-Alkyl$ wie insbesonder Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl,

- 10 1,2-Dimethylpropyl, 1,1-Dimethylpropyl, 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, Hexyl, 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 1,1-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl,
- 15 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl, welches ein bis fünf Halogenatome, insbesondere Fluor und Chlor und/oder einen der folgenden Reste tragen kann:
- 20 $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Alkylthio$, Cyano, $C_1-C_4-Alkylcarbonyl$, $C_3-C_8-Cycloakyl$, $C_1-C_4-Alkoxycarbonyl$, Phenyl, Phenoxy oder Phenylcarbonyl, wobei die aromatischen Reste ihrerseits jeweils ein bis fünf Halogenatome und/oder ein bis drei der folgenden Reste tragen können: Nitro, Cyano, C1-C4-Alkyl,
- 25 C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Halogenalkoxy und/oder C_1-C_4 -Alkylthio, wie insbesondere oben genannt;

eine C₁-C₈-Alkylgruppe wie vorstehend genannt, welch ein bis fünf Halogenatome, insbesonder Fluor und/oder Chlor tragen 30 kann und einen der folgenden Reste trägt: ein 5-gliedriger Heteroaromat, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome, oder ein 5-gliedriger Heteroaromat enthaltend ein Stickstoffatom und ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, welcher ein bis vier Halogenatome und/oder ein bis zwei der folgenden Reste tragen 35

> Nitro, Cyano, C_1-C_4 -Alkyl, C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkoxy, Phenyl, C_1-C_4 -Halogenalkoxy und/oder C_1-C_4 -Alkylthio. Insbesondere seien genannt: 1-Pyrazolyl, 3-Methyl-1-pyrazolyl,

- 40 4-Methyl-1-pyrazolyl, 3,5-Dimethyl-1-pyrazolyl, 3-Phenyl-1-pyrazolyl, 4-Phenyl-1-pyrazolyl, 4-Chlor-1-pyrazolyl, 4-Brom-1-pyrazolyl, 1-Imidazolyl, 1-Benzimidazolyl, 1,2,4-Triazol-1-yl, 3-Methyl-1,2,4-triazol-1-yl, 5-Methyl-1,2,4-triazol-1-yl, 1-Benztriazolyl,
- 45 3-Isopropylisoxazol-5-yl, 3-Methylisoxazol-5-yl, Oxazol-2-yl, Thiazol-2-yl, Imidazol-2-yl, 3-Ethylisoxazol-5-yl, 3-Phenylisoxazol-5-yl, 3-tert.-Butylisoxazol-5-yl;

eine C_2 - C_6 -Alkylgrupe, welche in der 2-Position einen der folgenden Reste trägt: C_1 - C_4 -Alkoxyimino, C_3 - C_6 -Alkinyloxyimino, C_3 - C_6 -Halogenalkenyloxyimino oder Benzyloxyimino;

eine $C_3-C_6-Alkenyl-$ oder eine $C_3-C_6-Alkinylgruppe$, wobei diese Gruppen ihrerseits ein bis fünf Halogenatome tragen können;

 R^{10} ferner ein Phenylrest, welcher ein bis fünf Halogenatome und/oder ein bis drei der folgenden Reste tragen kann: Nitro, Cyano, $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Halogenalkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$,

Nitro, Cyano, $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Halogenalkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Halogenalkoxy$ und/oder $C_1-C_4-Alkylthio$, wie insbesondere oben genannt;

ein über ein Stickstoffatom verknüpfter 5-gliedriger Heteroaromat, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome, welcher ein bis zwei Halogenatome und/oder ein bis zwei der folgenden Reste tragen kann: C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, Phenyl, C₁-C₄-Halogenalkoxy und/oder C₁-C₄-Alkylthio. Insbesondere seien genannt: 1-Pyrazolyl,

3-Methyl-1-pyrazolyl, 4-Methyl-1-pyrazolyl,
3,5-Dimethyl-1-pyrazolyl, 3-Phenyl-1-pyrazolyl,
4-Phenyl-1-pyrazolyl, 4-Chlor-1-pyrazolyl,
4-Brom-1-pyrazolyl, 1-Imidazolyl, 1-Benzimidazolyl,

4-Brom-1-pyrazolyl, 1-Imidazolyl, 1-Benzimidazolyl, 1,2,4-Triazol-1-yl, 3-Methyl-1,2,4-triazol-1-yl,

5-Methyl-1,2,4-triazol-1-yl, 1-Benztriazolyl, 3,4-Dichlor-imidazol-1-yl;

R¹⁰ ferner ein Gruppe

40

$$-N = C <_{R}^{R}^{11}$$

worin R¹¹ und R¹², die gleich oder verschieden sein können, bedeuten:

 $C_1-C_8-Alkyl$, $C_3-C_6-Alkenyl$, $C_3-C_6-Alkinyl$, $C_3-C_8-Cycloalkyl$, wobei diese Reste einen $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Alkylthio$ und/oder einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest, wie insbesondere vorstehend genannt, tragen können;

Phenyl, das durch einen oder mehrere, z.B. einen bis drei der folgenden Reste substituiert sein kann: Halogen, Nitro, Cyano, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy,

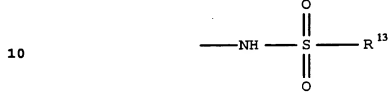
C₁-C₄-Halogenalkoxy oder C₁-C₄-Alkylthio, wobei diese Reste insbesondere den oben genannten entsprechen;

14

oder R^{11} und R^{12} bilden gemeinsam eine C_3 - C_{12} -Alkylenkette, welche ein bis drei C_1 - C_4 -Alkylgruppen tragen und ein Heteroatom aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann, wie insbesondere bei R^7 und R^8 genannt.

5

g) R¹ ferner ein Rest



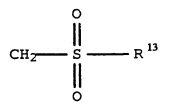
worin R13 bedeutet:

C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Alkenyl, C₃-C₆-Alkinyl, C₃-C₈-Cycloalkyl wie insbesondere vorstehend genannt, wobei diese Reste einen C_1 -C₄-Alkoxy-, C₁-C₄-Alkylthio- und/oder einen Phenylrest wie oben genannt tragen können;

20 Phenyl, gegebenenfalls substituiert, insbesondere wie vorstehend genannt.

h) R¹ ein Rest

25



30

35

worin R13 die oben genannte Bedeutung hat.

R kann weiterhin sein: Tetrazol oder Nitril.

Im Hinblick auf die biologische Wirkung sind Carbonsäurederivate
der allgemeinen Formel I - sowohl als reine Enantiomere bzw.
reine Diastereomere oder als deren Mischung - bevorzugt, in denen
40 die Substituenten folgende Bedeutung haben:

R² Wasserstoff, Hydroxy, N(C₁-C₄-Alkyl)₂, die bei R¹ im einzelnen genannten C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Halogenalkyl-, C₁-C₄-Alkoxy-, C₁-C₄-Halogenalkoxy-, C₁-C₄-Alkylthiogruppen und Halogenatome, insbesondere Chlor, Methyl, Methoxy, Ethoxy, Difluormethoxy, Trifluormethoxy;

15

- Stickstoff oder CR14, worin Х
- Wasserstoff oder Alkyl bedeutet oder CR14 zusammen mit CR3 einen 4- bis 5-gliedrigen Alkylen- oder Alkenylenring bildet, in der jeweils eine Methylengruppe durch Sauerstoff oder 5 Schwefel ersetzt sein kann wie -CH2-CH2-O-, -CH=CH-O-, -CH₂-CH₂-CH₂-O-, -CH=CH-CH₂O-, insbesondere Wasserstoff, $-CH_2-CH_2-O-$, $-CH(CH_3)-CH(CH_3)-O-$, $-C(CH_3)=C(CH_3)-O-$, -CH=C(CH₃)-O- oder -C(CH₃)=C(CH₃)-S;

10

- \mathbb{R}^3 die bei R^1 genannten Wasserstoff, Hydroxy, $N(C_1-C_4-Alkyl)_2$, $C_1-C_4-Alkyl-$, $C_1-C_4-Halogenalkyl-$, $C_1-C_4-Alkoxy-$, C_1-C_4-Halo gen-alkoxy-, C_1 - C_4 -Alkylthiogruppen und Halogenatome, insbesondere Chlor, Methyl, Methoxy, Ethoxy, Difluormethoxy, Trifluormethoxy oder mit R14 wie oben genannt zu einem 5-
- 15 oder 6-gliedrigen Ring verknüpft ist;
- \mathbb{R}^4 und R5 Phenyl oder Naphthyl, die durch einen oder mehrere, z.B. einen bis drei der folgenden Reste substituiert sein 20 können: Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, Mercapto, Amino, $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Halogenalkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Halogen-C_4-Alkyl$ alkoxy, C_1-C_4 -Alkylthio, C_1-C_4 -Alkylamino, $Di-C_1-C_4$ -alkylamino, $C_1-C_4-Alkylcarbonyl, C_1-C_4-Alkoxycarbonyl;$ Phenyl oder Naphthyl, die orthoständig über eine direkte 25 Bindung, eine Methylen-, Ethylen- oder Ethenylengruppe, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine SO2-, NH- oder N-Alkyl-Gruppe miteinander verbunden sind oder C3-C7-Cycloalky1;
- $C_1-C_8-Alkyl$, $C_3-C_6-Alkenyl$, $C_3-C_6-Alkinyl$ oder $C_3-C_8-Cycloalkyl$ 30 R⁶ wie insbesondere oben genannt, wobei diese Reste jeweils ein-oder mehrfach substituiert sein können durch: Halogen, Hydroxy, Nitro, Cyano, $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_3-C_6-Alkenyloxy$, $C_3-C_6-Alkinyloxy$, $C_1-C_4-Alkylthio$, $C_1-C_4-Halogenalkoxy$, 35 $C_1-C_4-Alkylcarbonyl$, Hydroxycarbonyl, $C_1-C_4-Alkoxycarbonyl$, $C_1-C_4-Alkylamino$, $Di-C_1-C_4-alkylamino$ oder gegebenenfalls
- substituiertes Phenyl oder Phenoxy, wie insbesondere vorstehend genannt;
- 40 Phenyl oder Naphthyl, das durch einen oder mehreren der folgenden Reste substituiert sein kann: Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, Amino, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Halogenalkoxy$, Phenoxy, $C_1-C_4-Alkylthio$, C_1-C_4 -Akylamino oder C_1-C_4 -Dialkylamino, wie insbesondere bei 45 R7 und R4 genannt;

ein fünf- oder sechsgliedriger Heteroaromat, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome und/oder ein Schwefel- oder Sauerstoffatom, welcher ein bis vier Halogenatome und/oder einen bis zwei der folgenden Reste tragen kann: C₁-C₄-Alkyl,

- 5 $C_1-C_4-Halogenalkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Halogenalkoxy$, C₁-C₄-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy oder Phenylcarbonyl, wobei die Phenylreste ihrerseits ein bis fünf Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen können: C1-C4-Alkyl, C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Halogenalkoxy und/oder
- 10 C₁-C₄-Alkylthio, wie insbesondere bei R⁴ genannt;
 - Y Schwefel, Sauerstoff oder eine Einfachbindung;
 - Schwefel, Sauerstoff, -SO-, -SO₂- oder eine Einfachbindung.

15 Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I - sowohl als reine Enantiomere bzw. reine Diastereomere oder als deren Mischung - in denen die Substituenten folgende Bedeutung haben:

- 20 R² $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$
 - X Stickstoff oder CR14, worin
- Wasserstoff oder Alkyl bedeutet oder CR14 zusammen mit CR3 25 einen 4- bis 5-gliedrigen Alkylen- oder Alkenylenring bildet wie z.B. -CH2-CH2-CH2-, -CH=CH-CH2-, in der jeweils eine Methylengruppe durch Sauerstoff oder Schwefel ersetzt sein kann wie -CH2-CH2-O-, -CH=CH-O-, -CH2-CH2-CH2-O-, -CH=CH-CH2O-, insbesondere Wasserstoff,
- 30 $-CH_2-CH_2-O-$, $-CH(CH_3)-CH(CH_3)-O-$, $-C(CH_3)=C(CH_3)-O-$, $-CH=C(CH_3)-O-$ oder $-C(CH_3)=C(CH_3)-S$;
- \mathbb{R}^3 die bei R^1 genannten $C_1-C_4-Alkyl-$, $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Alkyl$ thiogruppen oder mit R¹⁴ wie oben genannt zu einem 5- oder 35 6-gliedrigen Ring verknüpft ist;
 - und R⁵ Phenyl (gleich oder verschieden), die durch einen oder mehrere, z.B. einen bis drei der folgenden Reste substituiert sein können: Halogen, Nitro, Hydroxy, C1-C4-Alkyl,
- 40 C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Alkylthio oder
 - \mathbb{R}^4 und R⁵ sind Phenylgruppen, die orthoständig über eine direkte Bindung, eine Methylen-, Ethylen- oder Ethenylengruppe, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine SO2-, NH- oder
- 45 N-Alkyl-Gruppe miteinander verbunden sind; oder
 - \mathbb{R}^4 und R⁵ sind C₃-C₇-Cycloalkyl;

17

R6 $C_1-C_8-Alkyl$, $C_3-C_6-Alkenyl$ oder $C_3-C_8-Cycloalkyl$, wobei diese Reste jeweils ein-oder mehrfach substituiert sein können durch: Halogen, Hydroxy, Nitro, Cyano, $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_3-C_6-Alkenyloxy$, $C_1-C_4-Alkylthio$;

5

Phenyl oder Naphthyl, das durch einen oder mehreren der folgenden Reste substituiert sein kann: Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, Amino, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy, Phenoxy, C_1 - C_4 -Alkylthio,

10 C_1-C_4 -Akylamino oder C_1-C_4 -Dialkylamino;

ein fünf- oder sechsgliedriger Heteroaromat, enthaltend ein Stickstoffatom und/oder ein Schwefel- oder Sauerstoffatom, welcher ein bis vier Halogenatome und/oder einen bis zwei der folgenden Reste tragen kann: C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy oder Phenylcarbonyl, wobei die Phenylreste ihrerseits ein bis fünf Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen können: C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy und/oder C₁-C₄-Alkylthio;

- Y Schwefel, Sauerstoff oder eine Einfachbindung;
- Z Schwefel, Sauerstoff, -SO-, -SO₂- oder eine Einfachbindung.
 25

Die Verbindungen der vorliegenden Erfindung bieten ein neues therapeutisches Potential für die Behandlung von Hypertonie, pulmonalem Hochdruck, Myokardinfarkt, Angina Pectoris, akutem Nierenversagen, Niereninsuffizienz, zerebralen Vasospasmen,

30 zerebraler Ischämie, Subarachnoidalblutungen, Migräne, Asthma, Atherosklerose, endotoxischem Schock, Endotoxin-induziertem Organversagen, intravaskulärer Koagulation, Restenose nach Angioplastie, benigne Prostata-Hyperplasie, ischämisches und durch Intoxikation verursachtes Nierenversagen bzw. Hypertonie.

35

Die gute Wirkung der Verbindungen läßt sich in folgenden Versuchen zeigen:

Rezeptorbindungsstudien

40

Für Bindungsstudien wurden klonierte humane ET_A -Rezeptor-exprimierende CHO-Zellen und Meerschweinchen-Kleinhirnmembranen mit > 60 % ET_B - im Vergleich zu ET_A -Rezeptoren eingesetzt.

18

Membranprāparation

Die ET_A-Rezeptor-exprimierenden CHO-Zellen wurden in F₁₂-Medium mit 10 % fötalem Kälberserum, 1 % Glutamin, 100 E/ml Penicillin 5 und 0,2 % Streptomycin (Gibco BRL, Gaithersburg, MD, USA) vermehrt. Nach 48 h wurden die Zellen mit PBS gewaschen und mit 0,05 % trypsinhaltiger PBS 5 min inkubiert. Danach wurde mit F₁₂-Medium neutralisiert und die Zellen durch Zentrifugation bei 300 x g gesammelt. Zur Lyse der Zellen wurde kurz das Pellet mit 10 Lysispuffer (5 mM Tris-HCl, pH 7,4 mit 10 % Glycerin) gewaschen und danach in einer Konzentration von 10⁷-Zellen/ml Lysispuffer 30 min bei 4°C inkubiert. Die Membranen wurden bei 20.000 x g 10 min zentrifugiert und das Pellet in flüssigem Stickstoff gelagert.

15

Meerschweinchenkleinhirne wurden im Potter-Elvejhem-Homogenisator homogenisiert und durch differentielle Zentrifugation 10 min bei $1.000~\rm x$ g und wiederholte Zentrifugation des Überstandes 10 min bei $20.000~\rm x$ g gewonnen.

20

Bindungstests

Für den ET_A- und ET_B-Rezeptorbindungstest wurden die Membranen in Inkubationspuffer (50 mM Tris-HCl, pH 7,4 mit 5 mM MnCl₂, 40 μg/ml 25 Bacitracin und 0,2 % BSA) in einer Konzentration von 50 μg Protein pro Testansatz suspendiert und bei 25°C mit 25 pM [125J]-ET₁ (ET_A-Rezeptortest) oder 25 pM [125J]-RZ₃ (ET_B-Rezeptortest) in Anwesenheit und Abwesenheit von Testsubstanz inkubiert. Die unspezifische Bindung wurde mit 10⁻⁷ M ET₁ bestimmt. Nach 30 min 30 wurde der freie und der gebundene Radioligand durch Filtration über GF/B Glasfaserfilter (Whatman, England) an einem Skatron-Zellsammler (Skatron, Lier, Norwegen) getrennt und die Filter mit eiskaltem Tris-HCl-Puffer, pH 7,4 mit 0,2 % BSA gewaschen. Die auf den Filtern gesammelte Radioaktivität wurde mit einem 35 Packard 2200 CA Flüssigkeitszintillationszähler quantifiziert.

Funktionelles in vitro-Testsystem für die Suche nach Endothelinrezeptor (Subtyp A)-Antagonisten

40 Dieses Testsystem ist ein funktioneller, auf Zellen basierender Test für Endothelinrezeptoren. Bestimmte Zellen zeigen, wenn sie mit Endothelin 1 (ET1) stimuliert werden, einen Anstieg der intrazellulären Calciumkonzentration. Dieser Anstieg kann in intakten Zellen, die mit Calcium-sensitiven Farbstoffen beladen 45 wurden, gemessen werden.

19

Aus Ratten isolierte 1-Fibroblasten, bei denen ein endogener Endothelinrezeptor vom A-Subtyp nachgewiesen wurde, wurden mit dem Fluoreszenzfarbstoff Fura 2-an wie folgt beladen: Nach Trypsinierung wurden die Zellen in Puffer A (120 mM NaCl,

5 5 mM KCl, 1.5 mM MgCl $_2$, 1 mM CaCl $_2$, 25 mM HEPES, 10 mM Glucose, pH 7.4) bis zu einer Dichte von 2 x $10^6/ml$ resuspendiert und in 30 min bei 37°C im Dunkeln mit Fura 2-am (2 μ M), Pluronics F-127 (0.04 %) und DMSO (0.2 %) inkubiert. Danach wurden die Zellen zweimal mit Puffer A gewaschen und zu 2 x $10^6/ml$ resuspendiert.

10

Das Fluoreszenzsignal von 2 x 10⁵ Zellen pro ml bei Ex/Em 380/510 wurde bei 30°C kontinuierlich registriert. Zu den Zellen wurden die Testsubstanzen und nach einer Inkubationszeit von 3 min ET1 wurde die maximale Änderung der Fluoreszenz bestimmt. Die Antwort der Zellen auf ET1 ohne werberige Zugabe einer Testsubstanz

15 der Zellen auf ET1 ohne vorherige Zugabe einer Testsubstanz diente als Kontrolle und wurde gleich 100 % gesetzt.

Testung der ET-Antagonisten in vivo

- 20 Männliche 250 300 g schwere SD-Ratten wurden mit Amobarbital narkotisiert, künstlich beatmet, vagotomisiert und despinalisiert. Die Arteria carotis und Vena jugularis wurden kathetisiert.
- 25 In Kontrolltieren führt die intravenöse Gabe von 1 μ g/kg ET1 zu einem deutlichen Blutdruckanstieg, der über einen längeren Zeitraum anhält.

Den Testtieren wurde 5 min vor der ET1 Gabe die Testverbindungen 30 i.v. injiziert (1 ml/kg). Zur Bestimmung der ET-antagonistischen Eigenschaften wurde der Blutdruckanstieg in den Testtieren mit dem in den Kontrolltieren verglichen.

Endothelin-1 induzierter "sudden death" an Mäusen

35

Das Testprinzip besteht in der Hemmung des durch Endothelin verursachten plötzlichen Herztodes der Maus, der wahrscheinlich durch Verengung der Herzkranzgefäße bedingt ist, durch Vorbehandlung mit Endothelin-Rezeptorantagonisten. Nach intravenöser

- 40 Injektion von 10 nmol/kg Endothelin im Volumen von 5 ml/kg Körpergewicht kommt es innerhalb weniger Minuten zum Tod der Tiere.
- Die letale Endothelin-1 Dosis wird jeweils an einem kleinen Tier-45 kollektiv überprüft. Wird die Prüfsubstanz intravenös appliziert, erfolgt meist 5 min danach die im Referenzkollektiv letale Endo-

20

thelin-1 Injektion. Bei anderen Applikationsarten verlängern sich die Vorgabezeiten, gegebenenfalls bis zu mehreren Stunden.

Die Überlebensrate wird dokumentiert und effektive Dosen, die 5 50 % der Tiere 24 h oder länger gegen den Endothelin-Herztod schützen (ED 50) werden ermittelt.

Funktioneller Gefäßtest für Endothelin-Rezeptorantagonisten

10 An Aortensegmenten des Kaninchens wird nach einer Vorspannung von 2 g und einer Relaxationszeit von 1 h in Krebs-Henseleitlösung bei 37°C und einem pH-Wert zwischen 7,3 und 7,4 zunächst eine K+-Kontraktur ausgelöst. Nach Auswaschen wird eine Endothelin-Dosiswirkungskurve bis zum Maximum erstellt.

15

Potentielle Endothelin-Antagonisten werden an anderen Präparaten des gleichen Gefäßes 15 min vor Beginn der Endothelin-Dosis-wirkungskurve appliziert. Die Effekte des Endothelins werden in % der K+-Kontraktur berechnet. Bei wirksamen Endothelin-Antagonisten 20 kommt es zur Rechtsverschiebung der Endothelin-Dosiswirkungs-

20 kommt es zur Rechtsverschiebung der Endothelin-Dosiswirkungskurve.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können in üblicher Weise oral oder parenteral (subkutan, intravenös, intramuskulär, intra25 perotoneal) verabfolgt werden. Die Applikation kann auch mit Dämpfen oder Sprays durch den Nasen-Rachenraum erfolgen.

Die Dosierung hängt vom Alter, Zustand und Gewicht des Patienten sowie von der Applikationsart ab. In der Regel beträgt die täg30 liche Wirkstoffdosis zwischen etwa 0,5 und 50 mg/kg Körpergewicht bei oraler Gabe und zwischen etwa 0,1 und 10 mg/kg Körpergewicht bei parenteraler Gabe.

Die neuen Verbindungen können in den gebräuchlichen galenischen 35 Applikationsformen fest oder flüssig angewendet werden, z.B. als Tabletten, Filmtabletten, Kapseln, Pulver, Granulate, Dragees, Suppositorien, Lösungen, Salben, Cremes oder Sprays. Diese werden in üblicher Weise hergestellt. Die Wirkstoffe können dabei mit den üblichen galenischen Hilfsmitteln wie Tablettenbindern, Füll-

- 40 stoffen, Konservierungsmitteln, Tablettensprengmitteln, Fließreguliermitteln, Weichmachern, Netzmitteln, Dispergiermitteln,
 Emulgatoren, Lösungsmitteln, Retardierungsmitteln, Antioxidantien
 und/oder Treibgasen verarbeitet werden (vgl. H. Sucker et al.:
 Pharmazeutische Technologie, Thieme-Verlag, Stuttgart, 1991).
- 45 Die so erhaltenen Applikationsformen enthalten den Wirkstoff normalerweise in einer Menge von 0,1 bis 90 Gew.-%.

21

Synthesebeispiele

Beispiel 1

2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenylpropionsauremethylester

5 g (19,6 mmol) 3,3-Diphenyl-2,3-epoxypropionsäuremethylester wurden in 50 ml absolutem Methanol gelöst und bei 0°C mit 0,1 ml Bortrifluorid-Etherat versetzt. Man rührte 2 h bei 0°C und weitere 12 h bei Raumtemperatur. Das Lösungsmittel wurde abdestilliert, der Rückstand mit Essigester aufgenommen, mit Natriumhydrogencarbonat-Lösung und Wasser gewaschen und über Magnesiumsulfat getrocknet. Nach Abdestillieren des Lösungsmittels verblieben 5,5 g (88 %) eines schwach gelben Öls.

15 Beispiel 2

2-Hydroxy-3-phenoxy-3,3-diphenylpropionsauremethylester

5 g (19,6 mmol) 3,3-Diphenyl-2,3-epoxypropionsäuremethylester und 5,6 g (60 mmol) Phenol wurden zusammen 6 h auf 100°C erhitzt.

20 Nach Abdestillieren des überschüssigen Phenols am Hochvakuum und chromatographischer Reinigung des Rückstands an Kieselgel mit Hexan/Essigestergemischen erhielt man 4,9 g (77 %) eines schwach gelben Öls.

25 Beispiel 3

2-(4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2-yloxy)-3-methoxy-3,3-diphenyl-propionsauremethylester

2,86 g (10 mmol) 2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenyl-propionsäure30 methylester wurden in 40 ml Dimethylformamid gelöst und mit 0,3 g
(12 mmol) Natriumhydrid versetzt. Man rührte 1 h und gab dann
2,2 g (10 mmol) 4,6-Dimethoxy-2-methylsulfonylpyrimidin zu. Nach
24 h Rühren bei Raumtemperatur wurde vorsichtig mit 10 ml Wasser
hydrolysiert, mit Essigsäure ein pH-Wert von 5 eingestellt und
35 das Lösungsmittel am Hochvakuum abdestilliert. Der Rückstand
wurde in 100 ml Essigester aufgenommen, mit Wasser gewaschen,
über Magnesiumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel abdestilliert. Der Rückstand wurde mit 10 ml Ether versetzt und der
entstandene Niederschlag abgesaugt. Nach dem Trocknen verblieben
40 3,48 g (82 %) eines weißen Pulvers.
Fp.: 81°C

Beispiel 4

- 2-(4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2-yloxy)-3-methoxy-3,3-diphenyl-propionsaure
- 5 2,12 g (5 mmol) 2-(4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2-yloxy)-3-methoxy-3,3-diphenyl-propionsäuremethylester wurden in 50 ml Dioxan gelöst, mit 10 ml 1 n KOH-Lösung versetzt und 3 h bei 100°C gerührt. Die Lösung wurde mit 300 ml Wasser verdünnt und mit Essigester zur Entfernung von nicht umgesetztem Ester extrahiert.
- 10 Anschließend stellte man die Wasserphase mit verdünnter Salzsäure auf pH 1-2 und extrahierte mit Essigester. Nach Trocknen über Magnesiumsulfat und Abdestillieren des Lösungsmittels wurde der Rückstand mit einem Ether/Hexan-Gemisch versetzt und der gebildete Niederschlag abgesaugt. Nach dem Trocknen verblieben 1,85 g 15 (90 %) eines weißen Pulver.

Fp.: 167°C

Beispiel 5

2-(4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2yloxy)-3-methoxy-3,3-diphenyl-20 natriumpropionat

1,68 g (4mmol) 2-(4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2-yloxy)-3-methoxy-3,3-diphenyl-propionsäure werden in 4 ml ln NaOH + 100 ml Wasser gelöst. Die Lösung wird gefriergetrocknet und man erhält quanti-25 tativ das Natriumsalz der eingesetzten Carbonsäure.

Beispiel 6

10 g (34,9 mmol) 2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenylpropionsäure30 methylester wurden in je 50 ml Methanol und Eisessig gelöst, mit
1 ml RuO(OH)₂ in Dioxan versetzt und 30 h bei 100 bar und 100°C im
Autoklaven mit H₂ hydriert. Der Katalysator wurde abfiltriert, der
Ansatz eingeengt, mit Ether versetzt, mit NaCl-Lösung gewaschen,
die organische Phase getrocknet und eingeengt. Man erhielt 10,1 g
35 3,3-Dicyclohexyl-2-hydroxy-3-methoxypropionsäuremethylester als
Öl.

Beispiel 7

- 2-[(4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2-yl)thio]-3-methoxy-3,3-diphenyl-40 propionsauremethylester
 - 7,16 g (25 mmol) 2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenyl-propionsäure-methylester wurden in 50 ml Dichlormethan gelöst, 3 g (30 mmol) Triethylamin zugegeben und unter Rühren 3,2 g (28 mmol) Methan-
- 45 sulfonsäurechlorid zugetropft. Man rührte 2 h bei Raumtemperatur, wusch mit Wasser, trocknete über Magnesiumsulfat und engte im Vakuum ein. Der Rückstand wurde in DMF aufgenommen und bei 0°C

23

zu einer Suspension von 12,9 g (75 mmol) 4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2-thiol und 8,4 g (100 mmol) Natriumhydrogencarbonat in 100 ml DMF getropft. Nach 2 h Rühren bei Raumtemperatur und weiteren 2 h bei 60°C goß man auf 1 Liter Eiswasser und saugte den entstandenen 5 Niederschlag ab. Nach Trocknen verblieben 3,19 g (29 %) eines weißen Pulvers.

Beispiel 8

2-Hydroxy-3,3-diphenyl-buttersäuremethylester

10

1,5 g (5,9 mmol) 3,3-Diphenyl-2,3-epoxypropionsäuremethylester, gelöst in 10 ml absolutem Ether, tropfte man zu einer auf -78°C gekühlten Cuprat-Lösung, hergestellt aus 635 mg (7 mmol) Kupfer-I-cyanid - gelöst in 10 ml absolutem Ether- und 8,14 ml (13 mmol) einer 1,6 normalen Methyllithium-Lösung. Man rührte 1 h bei -78°C und ließ die Lösung dann auf Raumtemperatur erwärmen. Anschließend wurde mit 100 ml Ether und 100 ml Wasser verdünnt, die Etherphase mit verdünnter Zitronensäure und mit Natriumhydrogencarbonatlösung gewaschen und über Magnesiumsulfat getrocknet. Das Rohprodukt wurde an Kieselgel mit Cyclohexan/Essigester-Gemischen chromatographisch gereinigt, und man erhielt 250 mg (16 %) eines hellgelben Öls.

Beispiel 9

25 2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenylpropionsaure

91,11 g (0,5 mol) Benzophenon und 45,92 g (0,85 mol) Natriummethylat wurden bei Raumtemperatur in 150 ml Methyl-tert. Butylether (MTB) suspendiert. Nach Abkühlen auf -10°C wurden 92,24 g 30 (0,85 mol) Chloressigsäuremethylester so zugegeben, daß die Innentemperatur bis 40°C anstieg, wobei weiter mit einem Bad von -10°C gekühlt wurde. Anschließend wurde noch eine Stunde ohne Kühlung bei Eigentemperatur gerührt. Nach Zugabe von 250 ml Wasser und kurzem Rühren wurde die wäßrige Phase abgetrennt. Die 35 MTB-Phase wurde mit 250 ml verdünnter Natriumchlorid-Lösung nachgewaschen. Nach Lösungsmitteltausch auf Methanol (250 ml) wurde eine Lösung von 1 g p-Toluolsulfonsäure in 10 ml Methanol bei Raumtemperatur zugegeben. Es wurde eine Stunde bei Eigentemperatur nachgerührt und dann auf Rückfluß erhitzt. Unter 40 Abdestillieren des Methanols wurden 400 g einer 10 %igen Natronlauge zugetropft und abschließend 60 ml Wasser zugegeben. Das Methanol wurde solange abdestilliert, bis eine Sumpftemperatur von 97°C erreicht war. Nach Abkühlen auf 55°C wurde mit 190 ml MTB versetzt und mit ca. 77 ml konz. HCl bis pH 2 angesäuert. Nach 45 Abkühlen auf Raumtemperatur wurde die wäßrige Phase abgetrennt

und die organische Phase durch Abdestillieren von 60 ml MtB eingeengt. Durch Zugabe von 500 ml Heptan und langsamem Abkühlen auf

24

Raumtemperatur wurde das Produkt auskristallisiert. Der grobkristalline Feststoff wurde abgesaugt, mit Heptan nachgewaschen und im Vakuumtrockenschrank bei 40°C bis zu Gewichtskonstanz getrocknet.

5 Ausbeute 108,9 g (80 %), HPLC > 99,5 Fl. %.

Beispiel 10

S-2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenylpropionsaure (Racematspaltung mit L-Prolinmethylester)

10

- Zu 240 g einer 57 %igen methanolischen L-Prolinmethylester-Hydrochlorid-Lösung (0,826 mol) wurden bei Raumtemperatur 148,8 g einer 30 %igen methanolischen Natriummethanolat-Lösung (0,826 mol) zugetropft, 2,4 l MTB und 225 g (0,826 mol)
- 15 2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenylpropionsäure zugegeben. Nach Abdestillieren von 2680 ml MTB-Methanol-Gemisch und gleichzeitigem Zutropfen von 2,4 l MTB wurde langsam auf Raumtemperatur abgekühlt, das Kristallisat (R-2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenylpropionsäure x L-Prolinmethylester) abgesaugt und der
- 20 Feststoff mit 150 ml MTB nachgewaschen. Das Filtrat wurde durch Abdestillieren von 1,5 l MTB eingeengt und mit 1,0 l Wasser versetzt. Bei Raumtemperatur wurde mit konz. Salzsäure auf pH 1,2 eingestellt, nach Rühren und Phasentrennung die wäßrige Phase abgetrennt und mit 0,4 l MTB nachextrahiert. Die vereinigten
- 25 organischen Phasen wurden mit 0,4 1 Wasser extrahiert. Nach Abziehen des MTB wurde der Rückstand in 650 ml Toluol unter Rückfluß gelöst und das Produkt durch Animpfen und langsames Abkühlen kristalliert. Nach Absaugen, Nachwaschen mit Toluol und Trocknen im Vakuumtrockenschrank wurden 78,7 g
- 30 S-2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenylpropionsaure erhalten (Ausbeute 35 % bezogen auf das Racemat).

 Chirale HPLC: 100 %ig

 HPLC: 99,8 %

35 Beispiel 11

S-2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenylpropions aure (Racematspaltung mit (S)-1-(4-Nitrophenyl)ethylamin)

100 g (0,368 mol) 2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenylpropionsäure

40 wurden in 750 ml Aceton und 750 ml MTB unter Rückfluß mit 30,5 g
(0,184 mol) (S)-1-(4-Nitrophenyl)ethylamin versetzt, angeimpft,
eine Stunde unter Rückfluß gekocht und unter Kristallisation
langsam auf Raumtemperatur abgekühlt. Das Kristallisat
(S-2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenylpropionsäure x (S)-1-(4-Nitrophenyl)ethylamin) wurde abgesaugt und mit MTB nachgewaschen. Nach
Suspendieren des Rückstands in 500 ml Wasser und 350 ml MTB wurde
bei Raumtemperatur mit konz. Salzsäure auf pH 1,2 eingestellt,

25

nach Rühren und Phasentrennung die wäßrige Phase abgetrennt und mit 150 ml MTB nachextrahiert. Die vereinigten organische Phasen wurden mit 100 ml Wasser extrahiert. Nach Abdestillieren von 370 ml MTB wurde unter Rückfluß mit 390 ml n-Heptan versetzt und unter Kristallisation des Produkts langsam auf Raumtemperatur abgekühlt. Nach Absaugen, Nachwaschen mit n-Heptan und Trocknen im Vakuumtrockenschrank wurden 35,0 g S-2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenylpropionsäure erhalten (Ausbeute 35 % bezogen auf das Racemat).

10 Chirale HPLC: 100 %ig

HPLC: 99,8 %

Beispiel 12

3-Methoxy-2-(4-methoxy-6,7-dihydro-5H-cyclopentapyrimidin-2-yl-15 oxy)-3,3-diphenyl-propionsäurebenzylester

24,48 g (90 mmol) 3-Methoxy-3,3-diphenyl-2-hydroxypropionsäure wurden in 150 ml DMF gelöst und mit 13,7 g (99 mmol) Kalium-carbonat versetzt. Die Suspension wurde 30 min. bei Raumtempera20 tur gerührt. Anschließend wurden über 5 min. 10,7 ml (90 mmol) Benzylbromid zugetropft und 1 h nachgerührt, wobei die Temperatur auf 32°C anstieg.

Zu diesem Ansatz gab man nacheinander 24,84 g (180 mmol) K₂CO₃ 25 und 20,52 g (90 mmol) 2-Methansulfonyl-4-methoxy-6,7-dihydro-5H-cyclopentapyridin und rührte 3 h bei 80°C.

Zur Aufarbeitung verdünnte man den Kolbeninhalt mit ca. 600 ml H_2O , säuerte vorsichtig mit konz. HCl an und gab 250 ml Essigester 30 hinzu. Es fielen 31,4 g sauberes Produkt aus, das abfiltriert wurde.

Aus der Mutterlauge wurde die Essigesterphase abgetrennt, die wäßrige Phase nochmals mit Essigester extrahiert und die ver35 einigten organischen Phasen eingeengt. Der ölige Rückstand (19 g) wurde chromatographisch gereinigt (Cyclohexan/Essigester = 9/1) und man erhielt weitere 10,5 g sauberes Produkt.

Gesamtausbeute: 41,9 g (82,2 mmol) € 91 %

40 Fp.: 143-147°C MS: MH+ = 511

26

Beispiel 13

3-Methoxy-2-(4-methoxy-(6,7-dihydro-5H-cyclopentapyrimidin-2-yl-oxy)-3,3-diphenylpropionsäure

- 5 40 g (78,4 mmol) 3-Methoxy-2-(4-methoxy-6,7-dihydro-5H-cyclo-pentapyrimidin-2-yloxy)-3,3-diphenyl-propionsäurebenzylester wurden in 400 ml Essigester/Methanol (4:1) gelöst, mit ca. 500 mg Palladium auf Aktivkohle (10 %ig) versetzt und einer Wasserstoffatmosphäre ausgesetzt, bis keine Gasaufnahme mehr stattfand. Der
- 10 Katalysator wurde abfiltriert, die Lösung eingedampft und der Rückstand aus Ether auskristallisiert.

Beispiel 14

2S-3,3-Diphenyl-oxiran-2-carbonsaureethylester

15

- 2,57 g (10,2 mmol) 3,3-Diphenyl-acrylsäureethylester und 464 mg 4-Phenylpyridin-N-oxid wurden in 24 ml Methylenchlorid gelöst und mit 432 mg (6,5 mol %) (5,5)-(+)-N,N'-Bis(3,5-di-tert.-butyl-salicyliden)-1,2-cyclohexandiamino-mangan(III)chlorid versetzt.
- 20 Unter Eiskühlung gab man 6,4 ml einer 12 %igen Natriumhypochlorid-Lösung hinzu, rührt 30 Minuten bei Eiskühlung und über Nacht bei Raumtemperatur. Die Reaktionslösung wurde mit Wasser auf 200 ml verdünnt, mit Ether extrahiert, getrocknet und eingedampft. Man erhielt 2,85 g eines farblosen Öls. Nach Reinigung
- 25 mittels NPLC (Cyclohexan: Essigester = 9:1) erhielt man 1,12 g Öl mit einem Enantiomerenverhältnis von ca. 8:1 zugunsten der S-Konfiguration.

 $^{1}H-NMR$ [CDCl₃],

30 δ = 1,0 (tr, 3H); 3,9 (m, 3H); 7,3 (m, 10H)

Beispiel 15

2-Methylsulfonyl-6,7-dihydro-5H-cyclopentapyrimidin-4-ol

- 35 Zu 29,6 g (528 mmol) KOH in 396 ml Methanol gab man nacheinander 46,9 g (330 mmol) Cyclopentanon-2-carbonsäuremethylester und 53,5 g (192 mmol) 5-Methylisothioharnstoff-Sulfat und rührte über Nacht bei Raumtemperatur. Das Reaktionsgemisch wurde mit 1n Salzsäure angesäuert und mit Wasser verdünnt. Die ausgefallenen
- **40** Kristalle wurden abgesaugt und getrocknet. Man erhielt 20 g Kristalle.

27

Beispiel 16

4-Chloro-2-methylsulfanyl-6,7-dihydro-5H-cyclopentapyrimidin

Zu 20 g (110 mmol) gab man 255 ml Phosphoroxychlorid und rührt 5 3 Stunden bei 80°C. Phosphoroxychlorid wurde abgedampft, der Rückstand mit Eis zersetzt und die ausgefallenen Kristalle abgesaugt. Man erhielt 18,5 g eines bräunlichen Feststoffs.

Beispiel 17

10 4-Methoxy-2-methylsulfonyl-6,7-dihydro-5H-cyclopentapyrimidin

18,05 g (90 mmol) 4-Chloro-2-methylsulfonyl-6,7-dihydro-5H-cyclo-pentapyrimidin wurden in 200 ml Methanol gelöst. Bei 45°C werden 16,7 g Natriummethylat (als 30 %ige Lösungen in Methanol) zuge-

- 15 tropft und 2 Stunden nachgerührt. Die Reaktionslösung wurde eingedampft, in Essigester aufgenommen, mit verdünnter Salzsäure angesäuert und der Essigester-Extrakt eingedampft. Es blieben 15,5 g eines Öls zurück.
- 20 ¹H-NMR [DMSO],

 $\delta = 2,1$ (quintett, 2H); 2,5 (s, 3H);

2,8 (dtr, 4H); 3,9 (s, 3H) ppm

Beispiel 18

25 2-Methylsulfonyl-4-methoxy-6,7-dihydro-5H-cyclopentopyrimidin

15 g (76,2 mmol) 4-Methoxy-2-methylsulfonyl-6,7-dihydro-5H-cyclo-pentapyrimidin wurden in 160 ml Eisessig/Methylenchlorid (1:1) gelöst und mit 1,3 g Natriumwolframat versetzt. Bei 35°C tropfte

- 30 man 17,5 ml (170 ml) einer 30 %igen H₂O₂-Lösung zu. Anschließend wurde mit 500 ml Wasser und 100 ml Methylenchlorid verdünnt, die organische Phase abgetrennt, getrocknet und eingedampft. Es blieben 14 g Öl zurück, das aus Ether auskristallisiert.
- 35 $^{1}H-NMR$ [CDCl₃],

 $\delta = 2.2$ (quintett, 2H); 3.0 (dtr., 4H);

3,3 (s, 3H); 4,1 (s, 3H) ppm

Beispiel 19

- 40 1-Benzolsulfonyl-3-(4,6-dimethoxypyrimidin-2-yloxy)-4-methoxy-4,4-diphenyl-butan-2-on
 - 0,37 g (2,4 mmol) Phenylmethansulfon wurden in 10 ml trockenem THF gelöst; anschließend bei -70°C 2 eq. Butyllithium (2,94 ml;
- 45 1,6 molare Lösung in Hexan) zugetropft. Nach 1 h bei -70°C wurde 1 g (2,4 mmol) 2-(4,6-Dimethoxypyrimidin-2-yloxy)-3-methoxy-3,3-diphenylpropinsäuremethylester gelöst in 5 ml THF zugetropft.

28

Das Reaktionsgemisch wurde 1 h bei -70°C, 1 h bei -10°C nachgerührt und dann auf Raumtemperatur erwärmt.

Zur Aufarbeitung tropfte man ca. 10 ml gesättigte NH₄Cl-Lösung
5 zu, extrahierte gründlich mit Ethylacetat, die vereinigten org. Phasen mit gesättigter N-Cl-Lösung und trocknete über Na₂SO₄. Der nach Trocknen und Einengen erhaltene Rückstand wurde über Chromatographie an Kieselgel (n-Heptan/Ethylacetat 15 % → 30 %) und anschließend MPLC an RP-Kieselgel (Acetonitril/H₂O + TFA)
10 gereinigt; als Produkt wurden 0,3 g eines weißen amorphen Pulvers

Beispiel 20

erhalten.

3,3-Diphenyl-oxiram-2-carbonitril

15

3,1 g (54,9 mmol) Natriummethylat wurden in 20 ml trockenem THF suspendiert, und anschließend bei -10°C eine Mischung aus 5 g (27,4 mmol) Benzophenon und 4,2 g (54,9 mmol) Chloracetonitril zugetropft.

20

Das Reaktionsgemisch wurde ca. 2 h bei -10°C nachgerührt, anschließend auf Wasser gegossen und mit Ethylacetat mehrmals extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden über Na_2SO_4 getrocknet, eingeengt, und der verbleibende Rückstand durch

25 Chromatographie an Kieselgel (n-Heptan/Ethylacetat) gereinigt.
Ausbeute: 1,2 g (20 %)

¹H-NMR [CDCl₃], $\delta = 3.9$ (s, 1H); 7,4-7,5 (m, 10 H) ppm

30

Beispiel 21

2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenyl-propionitril

6,5 (29,4 mmol) 3,3-Diphenyl-oxiran-2-carbonitril wurden in 60 ml
35 Methanol gelöst und bei 0°C mit ca. 2 ml Bortrifluorid-EtheratLösung versetzt. Das Reaktionsgemisch wurde erneut 1 h bei 0°C,
dann bei Raumtemperatur über Nacht nachgerührt. Zur Aufarbeitung
wurde mit Diethylether verdünnt, mit gesättigter NaCl-Lösung
gewaschen, die organische Phase über Na₂SO₄ getrocknet und ein40 geengt. Als Rückstand verblieben 7,3 g eines weißen amorphen
Pulvers, das in den weiteren Umsetzungen direkt eingesetzt wurde.

```
^{1}\text{H-NMR} [CDCl<sub>3</sub>], \delta = 2.95 (breites s, OH), 3,15 (s, 3H), 45 5,3 (s, 1H), 7,3-7,5 (m, 10) ppm
```

29

```
Beispiel 22
```

2-(4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2-yloxy)-3-methoxy-3,3-diphenyl-propionitril

5

- 7,3 g (28,8 mmol) 2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenylpropionitril wurden in 90 ml DMF gelöst, und mit 4 g (28,8 mmol) K_2CO_3 und 6,3 g (28,8 mmol) 2-Methansulfonyl-4,6-dimethoxy-pyrimidin versetzt. Die Mischung wurde für ca. 12 h bei Raumtemperatur
- 10 gerührt, anschließend auf Wasser gegossen und mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten org. Phasen wurden erneut mit H_2O gewaschen, getrocknet und eingeengt. Der so erhaltene Rückstand wurde dann durch Chromatographie an Kieselgel (n-Heptan/Ethylacetat) gereinigt.
- 15 Ausbeute: 6,9 g weißes amorphes Pulver

FAB-MS: 392 (M+H+)

 $^{1}H-NMR$ [CDCl₃],

 $\delta = 3,3$ (s, 3H); 4,95 (s, 6H), 5,85 (s, 1H);

20 6,3 (s, 1H); 7,3-7,5 (m, 10H) ppm

Beispiel 23

5-[2-(4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2-yloxy)-3-methoxy-3,3-diphenyl)-propyl]-1H-tetrazol

25

- 0,5 g (1,3 mmol) Nitril wurden in 10 ml Toluol gelöst, nacheinander 85 mg (1,3 mmol) NaN $_3$ und 460 mg (1,4 mmol) Bu $_3$ SnCl zugesetzt und anschließend die Mischung für ca. 40 h auf Rückfluß erhitzt. Nach dem Abkühlen wurde mit Ethylacetat verdünnt, mit 10 % wäßri-
- 30 ger KF-Lösung und mit NaCl-Lösung gewaschen. Nach Trocknen über MgSO₄ und Einengen verblieben 1,0 g eines gelben Öls, das durch Chromatographie an Kieselgel (n-Heptan/Ethylacetat) gereinigt wurde.
- 35 Nach Einengen der Fraktionen wurden 60 mg des 1H-Tetrazols und 110 mg des 1-Methyl-Tetrazols jeweils als amorphe weiße Feststoffe erhalten.
- 5-[2-(4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2-yloxy)-3-methoxy-3,3-diphenyl)40 propyl]-1H-tetrazol

Elektrospray-MS: 435 (M+H+)

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃):

 δ (ppm) 3,28 (s, 3H), 3,85 (s, 6H), 5,75 (s, 1H), 7,25-7,40

45 (m, 10H), 7,50 (s, 1H).

30

5-[2-(4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2-yloxy)-3-methoxy-3,3-diphenyl)-propyl]-1-methyl-tetrazol

Elektrospray-MS; 471 (M+H+)

5 ¹H-NMR (CDCl₃):

 δ (ppm) 3,0 (s, 3H), 3,35 (s, 3H9, 3,80 (s, 6H), 5,75 (s, 1H), 7,30-7,40 (m,11H).

Beispiel 24

10 2-(4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2-yloxy)-3-methylsulfinyl-3,3diphenyl-propionsaure

1,2 g (2,9 mmol) 2-(4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2-yloxy)-3-methyl-sulfonyl-3,3-diphenyl-propionsaure wurden in 15 ml Eisessig bei
 15 0°C vorgelegt und 294 μl 30 %iges H₂O₂ zugetropft. Man ließ über Nacht bei Raumtemperatur rühren, goß auf Wasser, extrahierte mit CH₂Cl₂ und wusch mit Natriumthiosulfat-Lösung und Kochsalz-Lösung. Nach dem Trocknen isolierte man 1 g Substanz als weißen Schaum.

20 Beispiel 25
2-(4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2-yloxy)-3-methylsulfonyl-3,3diphenyl-propionsäure

0,6 g (1,45 mmol) 2-(4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2-yloxy)-3-methyl25 sulfonyl-3,3-diphenyl-propionsäure wurden in 15 ml Eisessig bei
Raumtemperatur vorgelegt und 294 µl 30 %iges H₂O₂ zugetropft. Man
ließ über Nacht bei Raumtemperatur rühren, erhitzte weitere 3 h
auf 50°C, goß auf Wasser und wusch mit Natriumthiosulfat-Lösung
und Kochsalz-Lösung. Nach dem Trocknen isolierte man 400 mg als
30 weißen Feststoff.

Analog lassen sich die in Tabelle 1 aufgeführten Verbindungen herstellen.

35

40

0/	Cu R1 R2	Ţ	, R ³
	R4	R ⁵ 2 - R ⁵	

Nr.	R1	R4, R5	R6	\mathbb{R}^2	\mathbb{R}^3	×	λZ	Smp[°C]
1-1	ОМе	Phenyl	Methyl	OMe	OMe	СН	0 0	81
I-2	НО	Phenyl	Methyl	OMe	OMe	СН	0 0	167
I-3	НО	Phenyl	CH ₂ -CH ₂ -S-CH ₃	OMe	OMe	СН	0 0	
<u>1</u>	НО	Phenyl	Ethyl	OMe	OMe	СН	0 0	81 (zers.)
I-5	НО	Phenyl	iso-Propyl	OMe	ОМе	СН	0 0	182
9 <u>-</u> I	НО	Phenyl	Methyl	OMe	OMe	СН	s o	168
I-7	ЮН	Phenyl	CH ₂ -CH ₂ -SO ₂ -CH(CH ₃) ₂	OMe	ОМе	СН	0 0	
8 - I	ОН	Phenyl	CH ₂ -CH ₂ -SO ₂ -CH(CH ₃) ₂	OMe	OMe	СН	s 0	
I-9	ЮН	Phenyl	CH ₂ -CH ₂ -SO ₂ -CH(CH ₃) ₂	OMe	OMe	C-CH(CH ₃) ₂	0 0	
1-10	ЮН	Phenyl	CH ₂ -CH ₂ -SO ₂ -CH(CH ₃) ₂	OMe	OMe	C-CH(CH ₃) ₃	0 0	
1-11	НО	Phenyl	CH ₂ -CH ₂ -SO ₂ -CH(CH ₃) ₂	OMe	NH-OCH ₃	СН	0 0	
I-12	ЮН	Phenyl	n-Propyi	OMe	OMe	СН	0 0	174
I-13	ОМе	Phenyl	n-Propyl	OMe	OMe	СН	0	
I-14	ОН	Phenyl	n-Propyl	OEt	OEt	СН	0 0	

Tabelle I

WO 96/11914

N.	R¹	R ⁴ , R ⁵	R6	\mathbb{R}^2	R³	Х	Z X	Smp[°C]
I-15	но	Phenyl	n-Butyl	эмо	OMe	СН	0 0	
I-16	но	Phenyl	iso-Butyl	OMe	OMe	СН	0 0	
1-17	но	Phenyl	iso-Butyl	OMe	30	0-СН2-СН2-С	0 0	
1-18	но	Phenyl	tertButyl	OMe	OMe	НЭ	0 0	
I-19	НО	Phenyl	Cyclopropyl	OMe	OMe	СН	0 0	
1-20	но	Phenyl	Cyclopentyl	OMe	OMe	СН	0 0	
I-21	НО	Phenyl	Cyclohexyl	OMe	ОМе	СН	0 0	
1-22	НО	Phenyl	(CH ₃) ₃ C-CH ₂ -CH ₂	0Et	OEt	НЭ	00	
I-23	НО	Phenyl	(CH ₃) ₂ CH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂	OMe	ОМе	НЭ	0 0	173
I-24	НО	Phenyl	но-сн2-сн2	OMe	ОМе	НЭ	0 0	
1-25	НО	Phenyl	HO ₂ C-(CH ₂) ₂ -	OMe	ОМе	СН	0 0	
97 - -1	но	Phenyl	Cyclopropylmethylen	ОМе	OMe	СН	0 0	115
17-71	но	Phenyl	Н	ОМе	OMe	НЭ	00	
I-28	но	Phenyl	Methyl	ОМе	OMe	НЭ	0	
I-29	но	Phenyl	Phenyl	ОМе	OMe	НЭ	0 0	136
I-30	НО	Phenyl	Phenyl	ОМе	о-сн(0-СН(СН3)-СН2-С	0 0	
1-31	ОМе	Phenyi	Phenyl	ОМе	OMe	НЭ	0 0	
I-32	НО	Phenyi	4-Isopropyl-Phenyl	OMe	ОМе	НЭ	0 0	
I-33	НО	Phenyl	4-Me-S-Phenyl	ОМе	OMe	СН	0 0	
I-34	НО	Phenyi	4-Me-O-Phenyl	OMe	OMe	НЭ	0 0	
		Phenyl	3-Et-Phenyl	OMe	OMe	НЭ	0 0	
I-36	ОН	Phenyl	2-Me-Phenyl	OMe	OMe	СН	0 0	

Nr.	R1	R4, R5	R6	R ²	R ³	×	ZX	Smp[°C]
I-37	НО	Phenyl	2-CI-Phenyl	OMe	OMe	СН	0 0	
I-38	ЮН	Phenyl	3-Br-Phenyl	OMe	OMe	СН	0 0	
I-39	НО	Phenyl	4-F-Phenyl	OMe	OMe	СН	00	
I-40	ОН	Phenyl	4-F-Phenyl	OMe	OMe	СН	s 0	
141	ОН	Phenyl	4-CH ₃ -Phenyl	OMe	OMe	СН	00	
1-42	ОН	Phenyl	3-NO ₂ -Phenyl	OMe	OMe	СН	0 0	
1-43	НО	Phenyi	2-HO-Phenyl	OMe	OMe	СН	0 0	
1-4	НО	Phenyl	3,4-Dimethoxy-Phenyl	OMe	OMe	СН	0 0	
I-45	НО	Phenyl	3,4-Dioxomethylen-Phenyl	OMe	OMe	СН	0 0	
I-46	ЮН	Phenyl	3,4,5-Trimethoxy-Phenyl	OMe	OMe	СН	0 0	
147	НО	Phenyl	Benzyl	OMe	OMe	СН	0 0	
I-48	НО	Phenyl	2-CI-Benzyl	OMe	OMe	СН	0 0	
I-49	НО	Pheny1	3-Br-Benzyl	OMe	OMe	СН	0 0	
1-50	ОН	Phenyl	4-F-Benzyl	OMe	OMe	СН	0 0	
1-51	ОН	Phenyl	2-Me-Benzyl	OMe	OMe	СН	00	
I52	ОН	Phenyl	2-Me-Benzyl	OMe	ŏ	о-сн=сн-с	0 0	
I-53	ОН	Phenyl	3-Et-Benzyl	ОМе	OMe	СН	0 0	
1-54	ОН	Phenyl	4-iso-Propyl-Benzyl	OMe	OMe	СН	0 0	
I-55	НО	Phenyl	4-NO2-Propyl-Benzyl	OMe	ОМе	СН	0 0	
I-56	НО	Phenyl	2-Me-5-Propyl-Benzyl	ОМе	OMe	СН	0 0	
I-57	НО	Phenyl	2-Me-5-Propyl-Benzyl	0Et	OEt	СН	0 0	
I-58	ЮН	Phenyl	4-Me-2-Propyl-Benzyl	ОМе	OMe	СН	0 0	

Ä	Ri	R ⁴ , R ⁵	R6	\mathbb{R}^2	R³	×	X Z	Smp[°C]
I-59	НО	Phenyl	3,4-Dioxomethylen-Benzyl	OMe	OMe	СН	0 0	
99-	НО	4-F-Phenyl	Methyl	ОМе	OMe	СН	0 0	163-165 (zers.)
19-1	OMe	4-F-Phenyl	Methyl	0Et	OEt	СН	0 0	
1-62	НО	4-CI-Phenyl	Methyl	OMe	OMe	СН	0 0	
<u>1</u> -63	НО	4-Me-O-Phenyl	Methyl	эМО	OMe	СН	0 0	
<u>7</u>	НО	4-Me-O-Phenyi	Ethyl	OMe	ОМе	СН	0 0	
<u>1</u> -65	НО	4-Me-Phenyl	Methyl	OMe	OMe	СН	0 0	
99-	НО	4-Me-Phenyl	Methyl	OMe	O-C	O-CH ₂ -CH ₂ -C	0 0	
1-67	НО	3-CF ₃ -Phenyl	n-Propyl	ОМе	OMe	СН	0 0	
1-68	НО	3-CF ₃ -Phenyl	n-Propyl	OMe	о-сн(0-СН(СН3)-СН2-С	0 0	
I -69	НО	4-NO ₂ -Phenyl	Methyl	OMe	OMe	СН	0 0	
1-70	НО	4-NO ₂ -Phenyl	Methyl	ОМе	0-0	о-сн=сн-с	0 0	
1-71	НО	3-CI-Phenyl	Ethyl	OMe	OMe	СН	0 0	
1-72	НО	2-F-Phenyl	Methyl	OMe	OMe	СН	0 0	193-194 (zers.)
1-73	НО	2-F-Phenyl	Methyl	OMe	OMe	СН	S 0	
I-74	НО	2-Me-O-Phenyl	Methyl	OMe	OMe	СН	0 0	
1-75	НО	2-Me-O-Phenyi	Methyl	OMe	OMe	СН	0 8	
1-76	НО	3,4-Dimethoxy-Phenyl	Methyl	OMe	OMe	СН	0 0	
1-11	НО	3,4-Dioxomethylen-Phenyl	Methyl	ОМе	OMe	СН	0 0	
1-78	НО	p-CF ₃ -Phenyl	Methyl	OMe	OMe	СН	0 0	
6 <i>L</i> -I	НО	Phenyl	Methyl	OMe	OEt	СН	0 0	
1 - 80	ОМе	Phenyl	Methyl	OMe	0Et	СН	0 S	

Ņ.	R¹	R ⁴ , R ⁵	R6	R ²	R³	X	XΣ	Smp[°C]
I-81	ОН	Phenyl	Ethyl	OMe	NH-OMe	СН	0	
1-82	ОН	p-Me-O-Phenyl	n-Propyl	OMe	OCF ₃	СН	00	
1-83	НО	Phenyl	Methyl	ОМе	CF3	НЭ	0	
1-84	НО	Phenyl	Methyl	ОМе	CF3	z	0	
1-85	ОН	3,4-Dimethoxy-Phenyl	Benzyl	Me	Me		0	
9 8- 1	. но	3,4-Dimethoxy-Phenyl	Methyl	ОМе	10-CI	0-СН2-СН2-С	0 0	-
1 -87	НО	Phenyl	Methyl	ОМе	13-0	O-CH ₂ -CH ₂ -C	0 0	126 (zers.)
88−I	ОН	Phenyl	Methyl	OMe))HO-0	0-сн(сн ₃)-сн ₂ -с	0	
6 8- 1	ОН	Phenyl	Methyl	OMe	N(CH ₃	N(CH ₃ -CH=CH-C	00	118
06-1	НО	Phenyl	Methyl	ОМе	S-C(CH	S-C(CH ₃)=C(CH ₃)-C	00	
16-1	НО	Phenyi	Methyl	ОМе	0-0(O-C(CH ₃)=CH-C	0	
76-1	ЮН	Phenyl	Methyl	Me)))-O	0-С(СН3)=СН-С	0	
1-93	ОН	Phenyl	Methyl	Me	O-C	о-сн=сн-с	0	
I-94	ОН	4-F-phenyl	Methyl	Me	S-C	S-CH=CH-C	0	
I-95	ОН	4-F-phenyl	Н	ОМе	OMe	CH	0	
96-1	ОН	Phenyl	Methyl	ОМе	CH ₂ -C	CH2-CH2-CH2-C	0	149-151 (zers.)
1-97	ОН	Phenyl	Methyl	Methyl	CH ₂ -C	CH2-CH2-CH2-C	0	157 (zers.)
86-I	ОН	Phenyl	Methyl	Ethyl	CH ₂ -CH ₂	CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -C	0	
-66-I	ОН	Phenyl	Methyl	OMe	CH ₂ -CH ₂	CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -C	0	
	ОН	Phenyl	Methyl	Me	Me	СН	00	
1-101	ОН.	Phenyl	Methyl	ョョ	函	НЭ	0	
1-102	ОН	Phenyl	Methyl	Me	Me	с-сн3	00	

Ŋ.	R ¹	R ⁴ , R ⁵	R6	R ²	\mathbb{R}^3	X	Z X	Smp[°C]
I-103	НО	Phenyl .	Methyl	OMe	Me	НЭ	00	
1-104	ОН	Cyclohexyl	Methyl	OMe	эмо	СН	0 0	
I-105	НО	Cyclohexyl	Methyl	OMe	CH ₂ -C	CH2-CH2-CH2-C	0 0	
1-106	НО	Phenyl	Methyl	осн3	осн3	СН	S S	
1-107	НО	Phenyl	Methyl	OCH ₃	осн3	НЭ	s o	134
1-108	ОСН3	Phenyl	Methyl	ОСН3	осн3	СН	S S	
I-109	НО	Phenyl	Methyl	ОСН3	OCH ₃	СН	0 0	
1-110	ОСН3	2-Fluorphenyl	Methyl	ОСН3	OCH ₃	СН	0 0	
1-111	OC ₂ H ₅	3-Chlorphenyl	Methyl	OCH ₃	OCH ₃	z	0 0	
1-112	ON(CH ₃) ₂	4-Bromphenyl	Methyl	GF ₃	\mathbb{CF}_3	СН	0 s	
I-113	о-сну-с-сн	Phenyl	Ethyl	OCH ₃	\mathbb{CF}_{3}	СН	0 0	
I-114	но	Phenyl	Propy1	ОСН3	0 CF $_3$	НЭ	s o	
1-115	осн3	Phenyl	i-Propyl	осн3	СН3	СН	0 0	
1-116	OC ₂ H ₅	Phenyl	s-Butyl	осн3	CI	НЭ	0 8	
1-117	ON(CH ₃) ₂	2-Methylphenyl	Methyl	ОСН3	осн3	СН	0 0	
1-118	ON(CH ₃) ₂	3-Methoxyphenyl	Methyl	ОСН3	ОСН ³	СН	0 0	
1-119	ON=C(CH ₃) ₂	4-Nitrophenyl	Methyl	ОСН3	осн3	СН	0 0	
1-120	ON(CH ₃)2	Phenyl	1-Phenylpropin-3-yl	оснз	OCF ₃	Z	s o	
I-121	ON=C(CH ₃) ₂	2-Hydroxyphenyl	Methyl	ОСН3	СН3	z	0 0	
I-122		3-Trifluormethylphenyl	Methyl	осн3	IJ	Z	0 0	
I-123	NHPhenyl	4-Dimethylaminophenyl	Methyl	осн3	6НЭ0	СН	0 8	
1-124	I-124 OC ₂ H ₅	Phenyl	Trifluorethyl	СН3	СН3	СН	0 0	

WO 96/11914

I-125 ON(CH3)2 Phenyl 2-Methoxyethyl I-126 ON(CH3)2 Phenyl 2-Methoxyethyl I-127 OH Phenyl Phenyl I-128 OH Phenyl Phenyl I-130 OH Phenyl Phenyl I-131 OH Phenyl Phenyl I-132 OH Phenyl Phenyl I-133 OH Phenyl Phenyl I-134 OH Phenyl Phenyl I-135 OH Phenyl Phenyl I-135 OH Phenyl 2-Thiazolyl I-137 OCH3 2-Fluorphenyl Phenyl I-139 ON(CH3)2 4-Bromphenyl Phenyl I-140 O-CH2=CH Phenyl 2-Fluorphenyl I-141 OH Phenyl 2-Fluorphenyl	oxyethyl	כֿ			_	
ON(CH3)2 Phenyl OH Phenyl OCH3 2-Fluorphenyl OCH5 3-Chlorphenyl OCH2 4-Bromphenyl O-CH2=CH Phenyl O-CH2=CH Phenyl OH Phenyl			•	CH.	0 0	
OH Phenyl OCH3 2-Fluorphenyl OC2H5 3-Chlorphenyl OCH2=CH Phenyl O-CH2=CH Phenyl O+Penyl Phenyl		осн3	9	O-CH ₂ -CH ₂ -	s 0	
OH Phenyl OH Phenyl OH Phenyl OH Phenyl OH Phenyl OH Phenyl OH -(CH2)s- OH Phenyl OCH3 2-Fluorphenyl OC2Hs 3-Chlorphenyl ON(CH3)z 4-Bromphenyl O-CH2=CH Phenyl O-CH2=CH Phenyl		осн3	осн3	Æ	0 0	
OH Phenyl OH Phenyl OH Phenyl OH Phenyl OH Phenyl OH -(CH2)5- OH -(CH2)5- OH Phenyl OCH3 2-Fluorphenyl OC2H5 3-Chlorphenyl ON(CH3)2 4-Bromphenyl O-CH2=CH Phenyl OH Phenyl		OCH ₃	-0-C	-0-СН2-СН2-	0 0	
OH Phenyl OH Phenyl OH Phenyl OH Phenyl OH -(CH ₂)s- OH Phenyl OCH ₃ 2-Fluorphenyl OC ₂ H ₅ 3-Chlorphenyl ON(CH ₃) ₂ 4-Bromphenyl O-CH ₂ =CH Phenyl OH Phenyl		OCH ₃	осн3	z	0 0	
OH Phenyl OH Phenyl OH Phenyl OH -(CH2)s- OH -(CH2)s- OH Phenyl OCH3 2-Fluorphenyl OC2Hs 3-Chlorphenyl ON(CH3)z 4-Bromphenyl O-CH2=CH Phenyl OH Phenyl		осн3	осн3	H	s 0	
OH Phenyl OH Phenyl OH -(CH2)s- OH -(CH2)s- OH Phenyl OCH3 2-Fluorphenyl OC2Hs 3-Chlorphenyl ON(CH3)z 4-Bromphenyl O-CH2=CH Phenyl OH Phenyl		осн, о	осн,	E	S	
OH Phenyl OH Phenyl OH -(CH₂)s- OH Phenyl OCH₃ 2-Fluorphenyl OC₂H₅ 3-Chlorphenyl ON(CH₃)₂ 4-Bromphenyl O-CH₂=CH Phenyl OH Phenyl		осн3	осн3	Æ	S O	
OH Phenyl OH -(CH₂)s- OH Phenyl OCH₃ 2-Fluorphenyl OC₂H₅ 3-Chlorphenyl ON(CH₃)₂ 4-Bromphenyl O-CH₂=CH Phenyl OH Phenyl		OCH ₃	ОСН3	CH	0 0	
OH -(CH₂)s- OH Phenyl OCH₃ 2-Fluorphenyl OC₂H₅ 3-Chlorphenyl ON(CH₃)z 4-Bromphenyl O-CH₂=CH Phenyl OH Phenyl		0СН3	осн3	æ	0 0	
OH Phenyl OCH3 2-Fluorphenyl OC2H5 3-Chlorphenyl ON(CH3)2 4-Bromphenyl O-CH2=CH Phenyl OH Phenyl		Phenyl OC	ОСН3	땅	0 0	
OCH3 2-Fluorphenyl OC2H5 3-Chlorphenyl ON(CH3)2 4-Bromphenyl O-CH2=CH Phenyl OH Phenyl		осн3	осн3	뚱	0 0	
OC2Hs3-ChlorphenylON(CHs)z4-BromphenylO-CH2≡CHPhenylOHPhenyl		OCH ₃	осн3	æ	0 0	
ON(CH ₃) ₂ 4-Bromphenyl O-CH ₂ =CH Phenyl OH Phenyl		осн, о	ОСН3	z	0 0	
O-CH ₂ =CH Phenyl OH Phenyl	Phenyl CF ₃	3 CF ₃	3.	Æ	0	
OH Phenyl		осн, съ	3,	GH	0 0	
	3-Chlorphenyl OC	осн3	OCF ₃	Æ	S O	
I-142 OCH ₃ Phenyl 4-Bromphenyl		осн, сн,	13	F	0 0	
I-143 OC ₂ H ₅ Phenyl 4-Thiazolyl		OCH ₃ CI		HO	s 0	
I-144 ON(CH ₃) ₂ 2-Methylphenyl Phenyl		осн ₃	осн,	£	0 0	
I-145 ON=C(CH3)2 3-Methoxyphenyl Phenyl		осн ₃ ос	осн,	Æ	0 0	
I-146 OH Phenyl Methyl		осн3	-CH ₂ -C	-CH ₂ -CH ₂ -C	0 0	

Z L	R ¹	R ⁴ , R ⁵	R6	R ²	R ³	×	Z X	Smp[°C]
I-147	НО	4-Fluorphenyl	Methyl	осн3	ОСН3	æ	0 0	168 (zers.)
I-148	НО	4-Fluorphenyl	Methyl	ОСН3	-CH2-	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -C	00	
I-149	NH-SO-C ₆ H ₅	4-Nitrophenyl	Phenyl	ОСН3	осн3	СН	00	
I-150	осн3	Phenyl	3-Imidazolyl	ОСН3	Ģ	-O-CH ₂ -CH ₂	00	
I-151	OC ₂ H ₅	Phenyl	4-Imidazolyl	OCH ₃	CF ₃	Z	8 0	
1-152	ON(CH ₃) ₂	Phenyl	2-Pyrazolyl	ОСН3	OCF ₃	z	s o	
I-153	Ī	2-Hydroxyphenyl	Phenyl	ОСН3	CH ₃	Z	00	
I-154	NH-SO ₂ -C ₆ H ₅	3-Trifluormethylphenyl	Phenyl	ОСН3	CI	z	0 0	
I-155	NHPhenyl	4-Dimethylaminophenyl	Phenyl	ОСН3	осн3	HO	8 0	
I-156	ONa	Phenyl	Phenyl	ОСН3	осн3	СН	S	
I-157	O-CH ₂ -C≡C	Phenyl	Phenyl .	ОСН3	осн3	Z	SS	
I-158	ЮН	Phenyl	Phenyl	CF ₃	CF ₃	CH	0 S	
I-159	осн3	Phenyl	Phenyl	OCF ₃	OCF ₃	СН	0 0	
I-160	OC ₂ H ₅	Phenyl	2-Dimethylaminophenyl	CH ₃	СН3	Ю	0 0	
1-161	ON(CH ₃) ₂	Phenyl	3-Hydroxyphenyl	CI	CI	CH	0 0	
I-162	ON=C(CH ₃)2	Phenyl	4-Trifluormethylphenyl	ОСН3	O O	О-СН ₂ -СН ₂ -	S 0	
I-163	NH-SO ₂ -C ₆ H ₅	Phenyl	2-Oxazolyl	ОСН3	CF ₃	z	SS	
I-164	НО	Phenyl	Methyl	CH ₃	СН3	H	0 0	
I-165	НО	Cyclohexyl	Methyl	ОСН3	ОСН3	E)	0 0	
1-166	ЮН	Cyclohexyl	Methyl	осн3	CH ₂ -C	сн ₂ -сн ₂ -сн-с	0 0	
	НО	Phenyl	Methyl	N(CH ₃) ₂	N(CH ₃) ₂	СН	0 0	
I-168	НО	Phenyl	Methyl	осн3	ОСН3	СН	0 502	

Ä.	Ri	R ⁴ , R ⁵	R6	\mathbb{R}^2	R3	×	λZ	Smp[°C]
1-169	ЮН	Phenyl	Methyl	осн3	ОСН3	HO	0 802	
1-170	но	3-F-Phenyl	Me	OMe	OMe	CH	0 0	
1-171	НО	3-F-Phenyl	Me	OMe	CH2-	CH ₂ -CH ₂ -C	0 0	
I-172	ОН	4-F-Phenyl	Ме	ОМе	CH ₂ -(снұ-снұ-с	0 0	142-143 191°C
1-173	ЮН	3-MeO-Phenyl	Me	OMe	CH ₂ -(CH2-CH2-CH2-C	0 0	158-161 (zers.)
	ОН	3-MeO-Phenyl	Me	OMe	OMe	СН	0 0	
1-175	НО	3-MeO-Phenyl	Œ	OMe	CH ₂ -(CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -C	0 0	
I-176	ЮН	Phenyl	но-сн ₂ -сн ₂	OMe	CH ₂ -(CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -C	0 0	
1-177	НО	Phenyl	Me	NMe ₂	NMe2	z	0 0	181
- 1	ЮН	Phenyl	Me	OMe	OMe	z	0 0	
I-179	ЮН	3-F-Phenyl		OMe	Me	СН	0 0	
	NH-SO ₂ -Phenyl	Phenyl	Me	OMe	OMe	СН	0 0	
I-181	NH-SO ₂ -Me	Phenyl	Me	OMe	OMe	HO	0 0	
I-182	CH ₂ -SO ₂ -Phenyl	Phenyl	Me	OMe	OMe	СН	0 0	
I-183	CH ₂ -SO ₂ -Me	Phenyl	Me	OMe	OMe	СН	0 0	
$\overline{}$	ÇN	Phenyl	Me	OMe	OMe	СН	0 0	
	Tetrazol	Phenyl	Me	OMe	OMe	СН	0 0	
I-186	NH-SO ₂ -Phenyl	Phenyl	Me	OMe	ОМе	СН	0 0	167
	N-Methyl-Tetrazol	Phenyl	Me	OMe	OMe	СН	0 0	
	ONa	Phenyl	Me	OMe	-0-C	-0-сн2-сн2-с-	0 0	122-139 (zers.)
I-189	НО	o-F-Phenyl	Me	OMe	-0-C	O-CH ₂ -CH ₂ -C-	0 0	140-144 (zers.)
I-190 OH	ОН	m-Me-Phenyl	Me	OMe	OMe	СН	0 0	169-177

Nr.	RI	R4, R5	R6	\mathbb{R}^2	R ³	×	Z X		Smp[°C]
но 161-1]	m-Me-Phenyl	Me	OMe	D-0-	-0-CH ₂ -CH ₂ -C-	0		119-135 (zers.)
1-192 Он	НО	p-F-Phenyl	Me	OMe	Me	CH	00	1	137-140 (zers.)
но 161-1		m-F-Phenyl	Me	Me	D-0-	-0-СН2-СН2-С-	0		150-152
I-194 OH	НО	p-F-Phenyl	Me	Me	D-0-	O-CH ₂ -CH ₂ -C-	00		169-170

Tabelle II

*	×,	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	
Z		z	
	자 나는	× //	1
		(}=	\ _
	² –	$\langle \rangle =$	
	R6		,

Ŋŗ.	R	A	R6	R ²	R ³	×	X	2	Smp[°C]
1-11	но	Bindung	Methyl	ОМе	ОМе	СН	0	0	86-96
7-II	НО	CH ₂	Methyl	OMe	ОМе	СН	0	0	
П-3	ОН	CH ₂ -CH ₂	Methyl	ОМе	OMe	СН	0	0	
11-4	ОН	СН=СН	Methyl	OMe	OMe	СН	0	0	
11-5	ОН	0	Methyl	ОМе	ОМе	СН	0	0	
9-II	ЮН	S	Methyl	ОМе	OMe	CH	0	0	
<i>L</i> -II	ОН	NH(CH ₃)	Methyl	OMe	OMe	CH	0	0	
8-II	ЮН	Bindung	Isopropyl	OMe	OMe	СН	0	0	137-139
								١	

Nr.	\mathbb{R}^{I}	А	R6	R ²	R³	×	Y Z Smp[°C]
6-II	ЮН	Bindung	p-Isopropylphenyl	ОМе	OMe	H	0 0
11-10	ЮН	Bindung	Benzyl	ОМе	OMe	CH	0 0
II-11	ЮН	СН=СН	Ethyl	ОМе	ОМе	H	0 0
II-12	0Н	СН=СН	(CH ₃) ₂ -CH ₂ -CH ₂	ОМе	ОМе	Ð	0 0
II-13	ЮН	сн=сн	Cyclopropylmethylen	ОМе	OMe	E	0 0
II-14	ЮН	СН=СН	Methyl	ОМе	O-CH2-CH2-C	СН2-С	0 0
II-15	но	CH ₂ -CH ₂	Ethyl	ОМе	O-CH=CH-C	СН-С	00
II-16	но	CH ₂ =CH ₂	Methyl	ОМе	CH2-CH2-CH2-C		0.0
II-17	ОН	Bindung	Methyl	ОМе	CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -C		0 0 147

42

Beispiel 35

Gemäß dem oben beschriebenen Bindungstest wurden für die nach-5 folgend aufgeführten Verbindungen Rezeptorbindungsdaten gemessen.

Die Ergebnisse sind in Tabelle 2 dargestellt.

Tabelle 2

10

Rezeptorbindungsdaten (Ki-Werte)

	Verbindung	ET _A [nM]	ET _B [nM]
15			
	I-2	6	34
	I-29	86	180
	I-5	12	160
20	I-4	7	2500
	I-87	1	57
	I.89	86	9300
	I-103	0,4	29
	I-107	3	485
25	I-12	19	1700
	I-26	23	2000
	I-23	209	1100
30	I-47	150	1500
	I-60	33	970
	1-96	0,6	56
	II-3	107	7300
35	II-1	28	2300

43

Patentanspruch

Carbonsäurederivate der Formel I

5

20

45

10
$$R = Z - CH - Y - X$$

$$R = X$$

$$R =$$

in der R eine Formylgruppe, ein Tetrazol, Nitril, eine Gruppe 15 COOH oder einen zu COOH hydrolysierbaren Rest bedeutet und die übrigen Substituenten folgende Bedeutung haben:

- R^2 Wasserstoff, Hydroxy, NH₂, NH(C₁-C₄-Alkyl), N(C₁-C₄-Alkyl)₂, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder C₁-C₄-Alkylthio;
- X Stickstoff oder CR¹⁴, worin R¹⁴ Wasserstoff oder C₁₋₅-Alkyl bedeutet oder CR¹⁴ zusammen mit CR³ einen 5- oder 6-gliedrigen Alkylen- oder Alkenylenring bildet, der durch eine oder zwei C₁₋₄-Alkylgruppen substituiert sein kann und worin jeweils eine Methylengruppe durch Sauerstoff, Schwefel, -NH oder -NC₁₋₄-Alkyl ersetzt sein kann;
- R³ Wasserstoff, Hydroxy, NH₂, NH(C₁-C₄-Alkyl), N(C₁-C₄-Alkyl)₂,

 Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy,

 C₁-C₄-Halogenalkoxy, -NH-O-C₁₋₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkylthio oder CR³
 ist mit CR¹⁴ wie oben angegeben zu einem 5- oder 6-gliedrigen
 Ring verknüpft;
- 35 R^4 und R^5 (die gleich oder verschieden sein können):

Phenyl oder Naphthyl, die durch einen oder mehrere der folgenden Reste substituiert sein können: Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, C_1-C_4 -Alkyl, C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Halogenalkoxy, Phenoxy, C_1-C_4 -Alkylthio, Amino,

40 C_1-C_4 -Halogenalkoxy, Phenoxy, C_1-C_4 -Alkylthio, Amino, C_1-C_4 -Alkylamino oder C_1-C_4 -Dialkylamino; oder

Phenyl oder Naphthyl, die orthoständig über eine direkte Bindung, eine Methylen-, Ethylen- oder Ethenylengruppe, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine SO₂-, NH- oder N-Alkyl-Gruppe miteinander verbunden sind;

44

oder C3-C7-Cycloalkyl;

Wasserstoff, C₁-C₈-Alkyl, C₃-C₆-Alkenyl, C₃-C₆-Alkinyl oder C₃-C₈-Cycloalkyl, wobei diese Reste jeweils ein- oder mehrfach substituiert sein können durch: Halogen, Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkoxy, C₃-C₆-Alkenyloxy, C₃-C₆-Alkinyloxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₁-C₄-Alkoxycarbonyl, C₃-8-Alkylcarbonylalkyl, C₁-C₄-Alkylamino, Di-C₁-C₄-alkylamino, Phenyl oder ein- oder mehrfach, z.B. ein- bis dreifach durch Halogen, Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder C₁-C₄-Alkylthio substituiertes Phenyl oder Phenoxy;

Phenyl oder Naphthyl, die jeweils durch einen oder mehrere der folgenden Reste substituiert sein können: Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, Amino, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, Phenoxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Dialkylamino oder Dioxomethylen oder Dioxoethylen;

20

25

30

ein fünf- oder sechsgliedriger Heteroaromat, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome und/oder ein Schwefel- oder Sauerstoffatom, welcher ein bis vier Halogenatome und/oder einen bis zwei der folgenden Reste tragen kann: C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy oder Phenylcarbonyl, wobei die Phenylreste ihrerseits ein bis fünf Halogenatome und/oder

die Phenylreste inrerseits ein bis funt Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen können: C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy und/oder C_1 - C_4 -Alkylthio;

mit der Maßgabe, daß R^6 nur dann Wasserstoff bedeuten kann, wenn Z keine Einfachbindung darstellt;

Y Schwefel oder Sauerstoff oder eine Einfachbindung;

Z Schwefel, Sauerstoff, -SO-, -SO₂- oder eine Einfachbindung.

40

35

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 6 C07D239/60 C07D403/12 C07D491/04 CO7D239/96 C07D251/30 A61K31/505 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) CO7D IPC 6 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category * 1 EP,A,O 481 512 (UBE) 22 April 1992 A see page 1 - page 19; claims; table 1 1 EP,A,O 517 215 (UBE) 9 December 1992 Α see page 1 - page 40; claims; examples 206,269; table 1 EP,A,O 347 811 (IHARA CHEMICAL IND.) 27 1 December 1989 see claims; table 1 DE,A,43 35 950 (BASF) 27 April 1995 P,A see claims; table 1 DE,A,43 13 413 (BASF) 27 October 1994 P,A see the whole document Patent family members are listed in annex. X Further documents are listed in the continuation of box C. X Special categories of cited documents: T' later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "E" earlier document but published on or after the international filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docucitation or other special reason (as specified) document referring to an oral disclosure, use, exhibition or nts, such combination being obvious to a person skilled other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search -9.02.96 5 February 1996 Authorized officer Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

٠ 1

Francois, J

Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
DE,A,43 13 412 (BASF) 27 October 1994 see the whole document	1
	DE,A,43 13 412 (BASF) 27 October 1994 see the whole document

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

	_			
Patent document cited in search report	Publication date		family ber(s)	Publication date
EP-A-0481512	22-04-92	AU-B-	652961	15-09-94
EI / 0401312	22 V. J2	AU-B-	8597791	30-04-92
		JP-A-	5125058	21-05-93
		US-A-	5178663	12-01-93
EP-A-0517215	09-12-92	JP-A-	4360887	14-12-92
		CN-A-	1067651	06-01-93
		US-A-	5387575	07-02-95
		JP-A-	5148242	15-06-93
		JP-A-	5148245	15-06-93
		JP-A-	5208962	20-08-93
 EP-A-0347811	27-12-89	DE-D-	68914197	05-05-94
L. // 00 // 022	2. 11 00	DE-T-	68914197	10-11-94
		JP-A-	2085262	26-03-90
		US-A-	4968340	06-11-90
		US-A-	5087289	11-02-92
DE-A-4335950	27-04-95	NONE		
 DE-A-4313413	27-10-94	AU-B-	6678094	21-11-94
DL // 1010110	2. 20 0.	WO-A-	9425443	10-11-94
		FI-A-	954993	19-10-95
		NO-A-	954210	14-12-95
 DE-A-4313412	27-10-94	AU-B-	6568194	21-11-94
J		CA-A-	2160912	10-11-94
		WO-A-	9425442	10-11-94
		FI-A-	954994	19-10-95
		NO-A-	954211	20-12-95